(12)特許協力条約に基づいて公開された国際出願

(19) 世界知的所有権機関 国際事務局



(43) 国際公開日 2001年11月8日(08.11.2001)

PCT

(10) 国際公開番号 WO 01/82925 A1

(51) 国際特許分類?: A61K 31/167, 31/40, 31/4453, 31/4709, 31/4545, 31/454, 31/4375, 31/47, 31/4725, C07C 233/80, 237/48, C07D 211/16, 211/14, 211/18, 295/135, 405/12, 401/06, 417/06, 401/12, 211/22, 471/04, A61P 43/00, 3/04

(21) 国際出願番号:

PCT/JP01/03614

(22) 国際出願日:

2001年4月26日(26.04.2001)

(25) 国際出願の言語:

日本語

(26) 国際公開の言語:

日本語

(30) 優先権データ:

特願2000-134295 JP 2000年4月28日(28.04.2000) 特願 2000-384897

2000年12月13日(13.12.2000) JP

(71) 出願人 (米国を除く全ての指定国について): 武田薬品 工業株式会社 (TAKEDA CHEMICAL INDUSTRIES, LTD.) [JP/JP]; 〒541-0045 大阪府大阪市中央区道修町 四丁目1番1号 Osaka (JP).

(72) 発明者; および

از، ن

(75) 発明者/出願人 (米国についてのみ): 石原雄二 (ISHI-HARA, Yuji) [JP/JP]; 〒664-0874 兵庫県伊丹市山田3 丁目3番8号 Hyogo (JP). 鈴木伸宏 (SUZUKI, Nobuhiro) [JP/JP]; 〒305-0861 茨城県つくば市大字谷田部1077 番地50 Ibaraki (JP). 竹河志郎 (TAKEKAWA, Shiro) [JP/JP]; 〒305-0045 茨城県つくば市梅園2丁目5番地3 B-305号 Ibaraki (JP).

- (74) 代理人: 弁理士 高檔秀一、外(TAKAHASHI, Shuichi et al.); 〒532-0024 大阪府大阪市淀川区十三本町2丁 目17番85号 武田薬品工業株式会社 大阪工場内 Osaka
- (81) 指定国 (国内): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZA, ZW.
- (84) 指定国 (広域): ARIPO 特許 (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZW), ユーラシア特許 (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), ヨーロッパ特許 (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE, TR), OAPI 特許 (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

添付公開書類:

国際調査報告書

2文字コード及び他の略語については、定期発行される 各PCTガゼットの巻頭に掲載されている「コードと略語 のガイダンスノート」を参照。

(54) Title: MELANIN CONCENTRATING HORMONE ANTAGONISTS

(54) 発明の名称: メラニン凝集ホルモン拮抗剤

(57) Abstract: Melanin concentrating hormone antagonists containing compounds of the general formula (I) or salts thereof are useful as preventive or therapeutic drugs for obesity and so on wherein Arl is an optionally substituted cyclic group; X and Y are each independently a spacer having a C1-6 main chain; Ar is an optionally substituted fused polycyclic aromatic ring; R1 and R2 are each independently hydrogen or an optionally substituted hydrocarbon group, or alternatively R1 and R2 together with the nitrogen atom adjacent thereto may form a nitrogenous heterocycle, or R2 together with the nitrogen atom adjacent

thereto and Y may form an optionally substituted nitrogenous heterocycle, or R2 together with the nitrogen atom adjacent thereto, Y, and Ar may form a fused ring.

(I)

/毓葉有]

明細書.

メラニン凝集ホルモン拮抗剤

5 技術分野

本発明は、肥満症の予防・治療剤などとして有用なメラニン凝集ホルモン拮抗剤に関する。

背景技術

25

摂食行動はヒトを含め、多くの生物にとって、欠くことの出来ない行為である。そのため、摂食行動に異常をきたすと正常な生命活動に狂いが生じ、疾患につながる場合が多い。近年、食事環境の変化に伴い、肥満が社会的な問題になりつつある。肥満はさらに糖尿病、高血圧、動脈硬化症などの生活習慣病の重大なリスクファクターであるだけでなく、体重増加が膝などの関節に過度の負担を与えることにより、関節炎や疼痛をもたらすことも広く知られている。また、ダイエットプームなどにより、減量を望む潜在人口も多い。一方、遺伝的あるいはストレスなどの神経症などが原因で起きる過食症などの摂食障害も多数報告されている。

そのため、肥満の予防・治療剤あるいは摂食抑制剤の開発研究が古くから 20 活発に進められており、中枢性食欲抑制薬としてはマジンドール(mazindol) が市販されている。

一方、レプチンに代表される食欲調節因子が最近数多く見いだされつつあり、これらの食欲調節因子の働きを制御する新たな抗肥満薬あるいは食欲抑制薬の開発が進められている。なかでもメラニン凝集ホルモン(以下、MCHと略記することもある)は、視床下部由来のホルモンで、食欲亢進作用を有することが知られている。さらに、MCHノックアウトマウスは日常行動が正常であるにもかかわらず、正常マウスと比べて、摂食量が有意に減少し、かつ体重も軽いことが報告されている[ネイチャー(Nature)、396巻、670頁、1998年]。これらのことから、MCH 拮抗薬ができれば優れた食欲抑制薬ある

[式中、Aは、Rが水素または C_{1-6} アルキルであるCONR; Qは酸素、窒素または硫黄から選択される1ないし3個のヘテロ原子を含む 所望により置換されていてもよい5ないし7員の複素環;

R¹は水素、ハロゲンなど;

5 R²およびR³は独立して水素、ハロゲンなど;

R 4および R 5 は独立して水素または C 1-6 アルキル;

R 6はハロゲン、ヒドロキシなど;

R⁷およびR⁸は独立して水素、C₁₋₆アルキルなど;

mは0ないし4;

- - 3) W098/15274 には、抗酸化活性を有し、アルツハイマー病などの改善が 期待される、式

[式中、Ar はフェニルなどを; Xは-O-または-S-を; Yは CR^6R^6- (R^6 はHを、 R^6 は-Hなどを; Zは-CH $_2-$ または-N-を; RはHまたは-(C1-C6) アルキルを; R^1 および R^2 は独立して-(C1-C6) アルキルなどを; R^3 はHなどを; R^4 は水素などを; mは0ないし2の整数を; qは0または1を; nは0ないし4の整数を; pは1ないし6の整数を; tは1ないし4の整数を示す] で表される化合物が記載されている。

4) EP533266 には、5HT1D アンタゴニスト活性を有し、食欲不振などの改善が期待される、式

$$\begin{array}{c}
R^1 \\
R^2 \\
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
R^3 \\
\end{array}$$

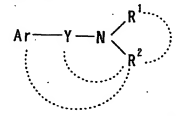
$$\begin{array}{c}
R^3 \\
\end{array}$$

[式中、R'は水素、Me、Et などのアルキルを、R'は、水素、ハロゲン、カルボン酸エステルを表す]で表される化合物が記載されている。

肥満症の予防・治療剤などとして有用であり、経口吸収性に優れ、かつ安全なメラニン凝集ホルモン拮抗剤の開発が切望されている。

発明の開示

本発明者らは MCH 拮抗作用を有する化合物について鋭意検討を行なった結果、式



10

(式中の記号は前記と同意義を示す)で表される化合物に、式: Ar ¹-X-(式中の記号は前記と同意義を示す)で表される基を導入した誘導体が優れた MCH 拮抗作用を有することを見いだし、本発明を完成した。

すなわち、本発明は、

15 . 1)式

$$Ar^{1}-X-Ar-Y-N \stackrel{R^{1}}{\nearrow} \qquad (1)$$

[式中、Ar 1は置換基を有していてもよい環状基を;

25

い炭化水素基を示すか、R¹とR²とは隣接する窒素原子ともに置換基を有していてもよい含窒素複素環を形成してもよく、R²は隣接する窒素原子およびYとともに置換基を有していてもよい含窒素複素環を形成していてもよく、R²は隣接する窒素原子、YおよびArとともに置換基を有していてもよい含窒素縮合環を形成していてもよい。ただし、X¹が CONR (R は水素原子または C¹-6アルキルを示す)であるとき、Ar はハロゲン、ヒドロキシ、C¹-6アルキルまたは C¹-6アルコキシをそれぞれ1または2個有していてもよいインドールまたはベンズオキサゾールでなく; X¹が CONHであるとき、Ar はアルキル、アルコキシおよびハロゲンから選ばれる置換基を有していてもよい4ーメチルー2ーキノロンでないか、または2ーベンゾイルアミノーキナゾリンでなく; X¹が COO であるとき、Ar は置換基を有していてもよい芳香族基でない。]で表される化合物またはその塩;

- 6) X¹が CONR ⁸または NR ⁸ CO (R ⁸は水素原子、ハロゲン化されていてもよい C₁₋₆アルキル、ハロゲン化されていてもよい C₁₋₆アルキルーカルボニル、ハロゲン化されていてもよい C₁₋₆アルキルスルホニルを示す) であり、R¹ および R²が同一または異なって水素原子または置換基を有していてもよい 炭化水素基を示すか、R¹と R²とが隣接する窒素原子ともに置換基を有していてもよい合窒素複素環を形成するか、R²が隣接する窒素原子および Y とともに置換基を有していてもよい合窒素複素環を形成する前記 5) 記載の化合 物;
 - 7) Ar ¹で示される環状基が芳香族基である前記 5) 記載の化合物;
 - 8) 芳香族基が、炭素数6ないし14の単環式または縮合多環式芳香族炭化 水素および5ないし10員芳香族複素環から選ばれる2または3個で形成され る芳香環集合体から任意の水素原子1個を除いた基である前記7)記載の化 合物:
 - 9) Ar^1 が、ハロゲン原子、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキルおよびハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルコキシから選ばれる置換基をそれぞれ 1 ないし 3 個有していてもよいフェニル、ピフェニリルまたはフェニルーピリジルである前記 5)記載の化合物;

ビフェニル]-4-カルポキサミド;

4'-クロロ-N-[6-(1-ピロリジニルメチル)-2-ナフチル] [1,1'-ピフェニル]-4-カルボキサミド:

4'-フルオロ-N-[2-(1-ピロリジニルメチル)-6-キノリニル][1,1'-ピフェニ

5 ル]-4-カルボキサミド:

4'-フルオロ-N-[2-(1-ピペリジニルメチル)-6-キノリニル] [1,1'-ピフェニル]-4-カルボキサミド;

4'-クロロ-N-[2-[(2-メチル-4,5-ジヒドロ-IH-イミダゾール-1-イル)メチル]-6-キノリニル][1,1'-ピフェニル]-4-カルボキサミド;

10 4'-クロロ-N-[2-[(2,2,6,6-テトラメチル-1-ピペリジニル)メチル]-6-キノリニル][1,1'-ピフェニル]-4-カルボキサミド;

4-(4-クロロフェニル)-N-[2-(1-ピロリジニルメチル)-6-キノリニル]-1-ピペリジンカルボキサミド;

N-[2-(1-ピロリジニルメチル)-6-キノリニル][1,1'-ビフェニル]-4-カルボ

15 キサミド;

6-(4-メチルフェニル)-N-[2-(1-ピロリジニルメチル)-6-キノリニル]ニコチンアミド;

4-(4-メトキシフェニル)-N-[6-(1-ピロリジニルメチル)-2-ナフチル]-1-ピペリジンカルボキサミド;

20 6-(4-メトキシフェニル)-N-[6-(1-ピロリジニルメチル)-2-ナフチル]ニコチンアミド;

6-(4-メチルフェニル)-N-[6-(1-ピロリジニルメチル)-2-ナフチル]ニコチンアミドまたはこれらの塩である前記5)記載の化合物:

23)式: Ar'-H (XII)

25 [式中、Ar¹は前記5)記載と同意義を示す]で表される化合物またはその塩と、 式

25

ゼン環、5 または6 員芳香族複素環が挙げられる。

「5 または 6 員芳香族複素環」としては、例えば、炭素原子以外に窒素原子、硫黄原子および酸素原子から選ばれるヘテロ原子 1 個以上(例えば、1~3 個)を含む 5 または 6 員芳香族複素環などが挙げられる。 具体的には、チオフェン、フラン、ピロール、イミダゾール、ピラゾール、チアゾール、イソチアゾール、オキサゾール、イソオキサゾール、ピリジン、ピラジン、ピリミジン、ピリダジン、1,2,4-オキサジアゾール、1,3,4-オキサジアゾール、1,2,4-チアジアゾール、フラザンなどが挙げられる。

「単環式芳香族基」の具体例としては、フェニル、2-または3-チエニル、2-,3-または4-ピリジル、2-または3-フリル、2-,4-または5-チアソリル、2-,4-または5-オキサソリル、1-3-または4-ピラゾリル、2-ピラジニル、2-、4-または5-ピリミジニル、1-,2-または3-ピロリル、1-,2-または4-イミダソリル、3-または4-ピリダジニル、3-イソチアソリル、3-イソオキサゾリル、1,2,4-オキサジアゾール-5-イル、1,2,4-オキサジアゾール-3-イルなどが挙げられる。

「縮合芳香族基」としては、縮合多環式(好ましくは2ないし4環式、さらに好ましくは2または3環式)芳香環から任意の1個の水素原子を除いてできる1価基を示す。該「縮合多環式芳香環」としては、縮合多環式芳香族炭化水素、縮合多環式芳香族複素環などが挙げられる。

該「縮合多環式芳香族炭化水素」としては、例えば、炭素数 9 ないし 14 の 縮合多環式(2 または 3 環式)芳香族炭化水素(例、ナフタレン、インデン、フ ルオレン、アントラセンなど)などが挙げられる。

該「縮合多環式芳香族複素環」としては、例えば、炭素原子以外に窒素原子、硫黄原子および酸素原子から選ばれるヘテロ原子を1個以上(例えば、1~4個)を含む9ないし14員、好ましくは9または10員の縮合多環式芳香族複素環などが挙げられる。「縮合多環式芳香族複素環」は、さらに好ましくは10員縮合多環式芳香族複素環である。

「縮合多環式芳香族複素環」の具体例としては、ペンゾフラン、ペンズイ ミダゾール、ペンズオキサゾール、ペンゾチアゾール、ペンズイソチアゾー

20

サジアゾール-5-イル;3-フェニル-1,2,4-オキサジアゾール-5-イル;3-(2-ベンズオキサゾリル)-1,2,4-オキサジアゾール-5-イル;3-(3-インドリル)-1,2,4-オキサジアゾール-5-イル;3-(2-インドリル)-1,2,4-オキサジアゾール-5-イル;4-フェニルチアゾール-2-イル;4-(2-ベンゾフラニル)チアゾール-2-イル;4-フェニルー1,3-オキサゾール-5-イル;5-フェニルーイソチアゾール-4-イル;5-フェニルオキサゾール-2-イル;4-(2-チエニル)フェニル;4-(3-チエニル)フェニル;3-(3-ピリジル)フェニル;4-(3-ピリジル)フェニル-3-ピリジル;5-フェニルー1,3,4-オキサジアゾール-2-イル;4-(2-ナフチル)フェニル;4-(2-ベンゾフラニル)フェニル;4,4-テルフェニル;5-フェニル-2-ピリジル;2-フェニル-5-ピリミジニル;4-(4-ピリジル)フェニル;2-フェニルー1,3-オキサゾール-5-イル;2,4-ジフェニルー1,3-オキサゾール-5-イル;3-フェニルーイソオキサゾールー5-イル;5-フェニルー2-フリル;4-(2-フリル)フェニルなどが挙げられる。

前記した「芳香族基」のなかでも、「炭素数 6 ないし 1 4 の単環式または縮合多環式芳香族炭化水素および 5 ないし 10 員芳香族複素環から選ばれる 2 または 3 個で形成される芳香環集合体から任意の水素原子 1 個を除いた基(好ましくは 2-,3-または 4-ビフェニリル;6-フェニル-3-ピリジル、5-フェニル-2-ピリジルなど)」が好ましい。

「非芳香族環状炭化水素基」としては、例えば C_{3-8} シクロアルキル、 C_{3-8} シクロアルケニルなどが挙げられる。

ここで、C₃₋₈シクロアルキルの具体例としては、シクロプロピル、シクロ 25 ブチル、シクロペンチル、シクロヘキシル、シクロヘプチル、シクロオクチ ルなどが挙げられる。

 C_{3-8} シクロアルケニルの具体例としては、シクロプロペニル、シクロプテニル、シクロペンテニル、シクロヘキセニル、シクロヘプテニル、シクロオクテニルなどが挙げられる。

パゾール、テトラヒドローβーカルポリン、テトラヒドロアクリジン、テト ラヒドロフェナジン、テトラヒドロチオキサンテンなどが挙げられる。

前記した「非芳香族複素環基」のなかでも、「5 ないし8 員の単環式非芳香 族複素環基(好ましくはピペリジニル(ピペリジノ);ピペラジニル;ピロ リジニル; 1, 3ージオキサニルなど)」が好ましい。

Ar¹で示される「環状基」は、好ましくは単環式芳香族基(好ましくはフ エニル)、環集合芳香族基(好ましくはピフェニリル、フェニルピリジル)、 5 ないし8 員の単環式非芳香族複素環基 (好ましくはピペリジニル (ピペリジ ノ)、1,3-ジオキサン)などである。

10

Ar ¹で示される「置換基を有していてもよい環状基」における「置換基」 としては、例えばオキソ、ハロゲン原子(例、フッ素、塩素、臭素、ヨウ素な ど)、C₁₋₈アルキレンジオキシ(例、メチレンジオキシ、エチレンジオキシな ど)、ニトロ、シアノ、ハロゲン化されていてもよい C 1-6 アルキル、ヒドロ キシーC₁₋₆アルキル、C₆₋₁₄アリールオキシーC₁₋₆アルキル(例、フェノキ シメチルなど)、C₁₋₆アルキルーC₆₋₁₄アリールーC₂₋₆アルケニル(例、メ チルフェニルエテニルなど)、ハロゲン化されていてもよい C ₃₋₆シクロアル キル、ハロゲン化されていてもよい C 1-6 アルコキシ、ハロゲン化されていて もよい C 1-6 アルキルチオ、置換基を有していてもよい C 7-19 アラルキル、 ヒドロキシ、置換基を有していてもよい C 6-14 アリールオキシ、置換基を有 20 していてもよい C 7-19 アラルキルオキシ、置換基を有していてもよい C 6-1 ₄アリールーカルバモイル、アミノ、アミノーC₁₋₆アルキル(例、アミノメチ ル、アミノエチル、アミノプロピル、アミノブチルなど)、モノーC₁₋₆アル キルアミノ(例、メチルアミノ、エチルアミノ、プロピルアミノ、イソプロピ 25 ルアミノ、プチルアミノなど)、ジーC $_{1-6}$ アルキルアミノ(例、ジメチルアミ ノ、ジエチルアミノ、ジプロピルアミノ、ジブチルアミノ、エチルメチルア

ミノなど)、モノーC $_{1-6}$ アルキルアミノーC $_{1-6}$ アルキル(例、メチルアミノ メチル、エチルアミノメチル、プロピルアミノメチル、イソプロピルアミノ エチル、プチルアミノエチルなど)、ジーC 1-6アルキルアミノーC 1-6アルキ

10

15

20

25

前記「ヒドロキシー C_{1-6} アルキル」において、 C_{1-6} アルキルとしては、前記「ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキル」における C_{1-6} アルキルが挙げられる。

前記「ハロゲン化されていてもよい C_{3-6} シクロアルキル」としては、例えば、1 ないし 5 個、好ましくは 1 ないし 3 個のハロゲン原子(例、フッ素、塩素、臭素、ヨウ素など)を有していてもよい C_{3-6} シクロアルキル(例、シクロプロピル、シクロプチル、シクロペンチル、シクロペキシルなど)などが挙げられる。具体例としては、シクロプロピル、シクロプチル、シクロペンチル、シクロペキシル、4,4-ジクロロシクロヘキシル、2,2,3,3-テトラフルオロシクロペンチル、4-クロロシクロヘキシルなどが挙げられる。

前記「ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルコキシ」としては、例えば、1ないし 5 個、好ましくは 1 ないし 3 個のハロゲン原子(例、フッ素、塩素、臭素、ヨウ素など)を有していてもよい C_{1-6} アルコキシ(例、メトキシ、エトキシ、プロポキシ、ブトキシ、ペンチルオキシなど)などが挙げられる。具体例としては、例えば、メトキシ、ジフルオロメトキシ、トリフルオロメトキシ、エトキシ、2, 2, 2-トリフルオロエトキシ、プロポキシ、イソプロポキシ、プトキシ、4, 4, 4-トリフルオロブトキシ、イソプトキシ、5 のキシルオキシなどが挙げられる。

前記「ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキルチオ」としては、例えば、1 ないし 5 個、好ましくは 1 ないし 3 個のハロゲン原子(例、フッ素、塩素、臭素、ヨウ素など)を有していてもよい C_{1-6} アルキルチオ(例、メチルチオ、エチルチオ、プロピルチオ、イソプロピルチオ、ブチルチオ、sec- ブチルチオ、tert- ブチルチオなど)などが挙げられる。具体例としては、例えばメチルチオ、ジフルオロメチルチオ、トリフルオロメチルチオ、エチルチオ、プロピルチオ、イソプロピルチオ、ブチルチオ、4,4,4-トリフルオロブチルチオ、ペンチルチオ、ヘキシルチオなどが挙げられる。

前記「置換基を有していてもよい C_{7-19} アラルキル」における「 C_{7-19} アラルキル」としては、例えば、ベンジル、フェネチル、ジフェニルメチル、トリフェニルメチル、1-ナフチルメチル、2, 2-ジフェ

15

20

ニルオキシ(例、アセトキシ、プロパノイルオキシなど)、C₁₋₆アルコキシーカルボニルオキシ(例、メトキシカルボニルオキシ、エトキシカルボニルオキシ、プロポキシカルボニルオキシ、プトキシカルボニルオキシなど)、モノーC₁₋₆アルキルーカルバモイルオキシ(例、メチルカルバモイルオキシ、エチルカルバモイルオキシなど)、ジーC₁₋₆アルキルーカルバモイルオキシ(例、ジメチルカルバモイルオキシ、ジエチルカルバモイルオキシなど)などが挙げられる。置換基の数は、例えば1ないし5個、好ましくは1ないし3個である。置換基数が2個以上の場合、各置換基は同一であっても異なっていてもよい。

ここで、「ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキル」、「ハロゲン化されていてもよい C_{3-6} シクロアルキル」、「ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルコキシ」、「ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキルチオ」としては、それぞれ前記「置換基を有していてもよい環状基」における「置換基」として例示したものが用いられる。

前記「ハロゲン化されていてもよい C₁₋₆アルキルーカルボニル」としては、例えば、1 ないし 5 個、好ましくは 1 ないし 3 個のハロゲン原子(例、フッ素、塩素、臭素、ヨウ素など)を有していてもよい C₁₋₆アルキルーカルボニル(例、アセチル、プロパノイル、ブタノイル、ペンタノイル、ヘキサノイルなど)などが挙げられる。具体例としては、例えば、アセチル、モノクロロアセチル、トリフルオロアセチル、トリクロロアセチル、プロパノイル、ブタノイル、ペンタノイル、ヘキサノイルなどが挙げられる。

前記「ハロゲン化されていてもよい C₁₋₆アルキルスルホニル」としては、例えば、1 ないし 5 個、好ましくは 1 ないし 3 個のハロゲン原子(例、フッ素、塩素、臭素、ヨウ素など)を有していてもよい C₁₋₆アルキルスルホニル(例、メチルスルホニル、エチルスルホニル、プロピルスルホニル、イソプロピルスルホニル、ブチルスルホニル、secーブチルスルホニル、tertープチルスルホニルなど) などが挙げられる。具体例としては、例えばメチルスルホニル、ジフルオロメチルスルホニル、トリフルオロメチルスルホニル、エチルスルホニル、プロピルスルホニル、イソプロピルスルホニル、ブチルスルホニル、プロピルスルホニル、イソプロピルスルホニル、ブチルスルホニル、

25

「5 ないし7 員飽和環状アミノ」としては、例えば、モルホリノ、チオモルホリノ、ピペラジン-1-イル、ピペリジノ、ピロリジン-1-イルなどが挙げられる。該「5 ないし7 員飽和環状アミノ」は、ベンゼン環と縮合していてもよい。

ここで、「ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキル」、「置換基を有していてもよい C_{7-19} アラルキル」としては、それぞれ前記「置換基を有していてもよい環状基」における「置換基」として例示したものが用いられる。

「ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキルーカルボニル」、「ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキルスルホニル」としては、前記「置換基を有していてもよい C_{7-19} アラルキル」における「置換基」として例示したものが用いられる。

「置換基を有していてもよい C 6-14 アリール」 における 「C 6-14 アリール」 としては、例えば、フェニル、1ーナフチル、2ーナフチル、2ーインデニル、2ーアンスリルなどが挙げられる。なかでも、フェニルなどが好ましい。

該「置換基を有していてもよい C_{6-14} アリール」における「置換基」としては、前記「置換基を有していてもよい C_{7-19} アラルキル」における「置換基」として例示したものが用いられる。置換基の数は、例えば 1 ないし 5 個、

15

20

25

ど)、ニトロ、シアノ、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキル、 C_{6-14} アリールオキシーC₁₋₆アルキル(例、フェノキシメチルなど)、C₁₋₆アルキ ルーC $_{6-14}$ アリールーC $_{2-6}$ アルケニル(例、メチルフェニルエテニルなど)、 ハロゲン化されていてもよい C 3-6シクロアルキル、ハロゲン化されていても よい C_{1-6} アルコキシ、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキルチオ、置 換基を有していてもよい C,-1gアラルキル、ヒドロキシ、置換基を有してい てもよい C 6-14 アリールオキシ、置換基を有していてもよい C 7-19 アラルキ ルオキシ、アミノ、アミノー C_{1-6} アルキル(例、アミノメチル、アミノエチ . ル、アミノプロピル、アミノブチルなど)、モノーC₁₋₆アルキルアミノ(例、 メチルアミノ、エチルアミノ、プロピルアミノ、イソプロピルアミノ、プチ ルアミノなど)、ジーC₁₋₆アルキルアミノ(例、ジメチルアミノ、ジエチルア ミノ、ジプロピルアミノ、ジブチルアミノ、エチルメチルアミノなど)、モノ -C₁₋₆アルキルアミノ-C₁₋₆アルキル(例、メチルアミノメチル、エチルア ミノメチル、プロピルアミノメチル、イソプロピルアミノエチル、プチルア ミノエチルなど)、ジーC₁₋₆アルキルアミノーC₁₋₆アルキル(例、ジメチル アミノメチル、ジエチルアミノメチル、ジプロピルアミノメチル、ジイソプ ロピルアミノエチル、ジブチルアミノエチルなど)、5ないし7員飽和環状ア ミノ、アシル、アシルアミノ、アシルオキシなどが挙げられる。置換基の数 は、例えば1ないし5個、好ましくは1ないし3個である。置換基数が2個 以上の場合、各置換基は同一であっても異なっていてもよい。

ここで、「ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキル」、「ハロゲン化されていてもよい C_{3-6} シクロアルキル」、「ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルコキシ」、「ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキルチオ」、「置換基を有していてもよい C_{7-19} アラルキル」、「置換基を有していてもよい C_{6-14} アリールオキシ」、「置換基を有していてもよい C_{7-19} アラルキルオキシ」としては、それぞれ前記「置換基を有していてもよい環状基」における「置換基」として例示したものが用いられる。

「5 ないし7 員飽和環状アミノ」としては、前記「置換基を有していてもよい環状基」における「置換基」である「置換基を有していてもよい 5 ないし7

10

20

25

ルエチル、3-フェニルプロピル、4-フェニルブチル、5-フェニルペンチルなど)、好ましくはペンジル。

「炭化水素基」は、好ましくは C_{1-6} アルキル、 C_{6-14} アリール、 C_{7-19} アラルキルなどである。

「置換基を有していてもよい炭化水素基」における「置換基」としては、 例えば、ハロゲン原子(例、フッ素、塩素、臭素、ヨウ素など)、C1-3アルキ レンジオキシ(例、メチレンジオキシ、エチレンジオキシなど)、ニトロ、シ アノ、ハロゲン化されていてもよい C,-8アルコキシ、ハロゲン化されていて もよい C₁₋₆アルキルチオ、ヒドロキシ、アミノ、モノーC₁₋₆アルキルアミ ノ(例、メチルアミノ、エチルアミノ、プロピルアミノ、イソプロピルアミノ、 ブチルアミノなど)、ジーC₁₋₆アルキルアミノ(例、ジメチルアミノ、ジエチ ルアミノ、ジプロピルアミノ、ジブチルアミノ、エチルメチルアミノなど)、 ホルミル、カルボキシ、カルバモイル、チオカルバモイル、ハロゲン化され ていてもよい C,-6アルキルーカルボニル、C,-6アルコキシーカルポニル(例、 メトキシカルボニル、エトキシカルボニル、プロポキシカルボニル、tert-ブトキシカルポニルなど)、置換基を有していてもよい5ないし10員芳香族 複素環基、置換基を有していてもよい C 6-14 アリールーカルボニル、置換基 を有していてもよい C 6-14 アリールオキシーカルボニル、置換基を有してい てもよい C7-19アラルキルオキシーカルボニル、置換基を有していてもよい 5 ないし 6 員複素環カルボニル、モノーC₁₋₆アルキルーカルバモイル(例、メ チルカルパモイル、エチルカルバモイルなど)、ジーC₁₋₆アルキルーカルバ モイル(例、ジメチルカルバモイル、ジエチルカルバモイル、エチルメチルカ ルバモイルなど)、置換基を有していてもよい C 6-14 アリールーカルバモイ ル、置換基を有していてもよい5ないし6員複素環カルバモイル、ハロゲン 化されていてもよい C 1-6 アルキルスルホニル、置換基を有していてもよい C 6-14 アリールスルホニル、ホルミルアミノ、C1-6 アルキルーカルボニルオ キシ(例、アセトキシ、プロパノイルオキシなど)、置換基を有していてもよ いC₆₋₁₄アリールーカルポニルオキシ、C₁₋₆アルコキシーカルポニルオキ シ(例、メトキシカルボニルオキシ、エトキシカルボニルオキシ、プロポキシ

15

20

25

プチルオキシカルボニル、5-フェニルペンチルオキシカルボニルなどが挙げられる。

前記「置換基を有していてもよい 5 ないし 6 員複素環カルボニル」における「5 ないし 6 員複素環カルボニル」としては、例えば、ニコチノイル、イソニコチノイル、2ーテノイル、3ーテノイル、2ーフロイル、3ーフロイル、モルホリノカルボニル、ピペリジノカルボニル、ピロリジンー1ーイルカルボニルなどが挙げられる。

前記「置換基を有していてもよい 5 ないし 6 員複素環カルバモイル」における「5 ないし 6 員複素環カルバモイル」としては、例えば、モルホリノカルバモニル、ピペリジノカルバモイル、2ーピリジルカルバモイル、3ーピリジルカルバモイル、4ーピリジルカルバモイル、2ーチエニルカルバモイル、3ーチエニルカルバモイルなどが挙げられる。

前記「置換基を有していてもよい C_{6-14} アリールスルホニル」における $\lceil C_{6-14}$ アリールスルホニル」としては、例えば、フェニルスルホニル、1-ナフチルスルホニル、2-ナフチルスルホニルなどが挙げられる。

前記「置換基を有していてもよい C_{6-14} アリールーカルボニルオキシ」における「 C_{6-14} アリールーカルボニルオキシ」としては、例えば、ペンゾイルオキシ、1ーナフトイルオキシ、2ーナフトイルオキシなどが挙げられる。

前記「置換基を有していてもよい C_{6-14} アリールーカルパモイルオキシ」 における「 C_{6-14} アリールーカルバモイルオキシ」としては、例えば、フェーニルカルパモイルオキシ、ナフチルカルバモイルオキシなどが挙げられる。

前記した「置換基を有していてもよい C_{6-14} アリールオキシーカルボニル」、「置換基を有していてもよい C_{7-19} アラルキルオキシーカルボニル」、「置換基を有していてもよい 5 ないし 6 員複素環カルボニル」、「置換基を有していてもよい 5 ないし 6 員複素環カルバモイル」、「置換基を有していてもよい C_{6-14} アリールスルホニル」、「置換基を有していてもよい C_{6-14} アリールーカルボニルオキシ」、「置換基を有していてもよい C_{6-14} アリールーカルバモイルオキシ」における「置換基」としては、前記「置換基を有していてもよい C_{7-19} アラルキル」における「置換基」として例示したものが挙

げられる。

「7 ないし 10 員複素架橋環」としては、例えば、キヌクリジン、7-アザビシクロ[2.2.1] ヘプタンなどが挙げられる。

- 該「複素環基」は、好ましくは、炭素原子以外に窒素原子、硫黄原子およ 5 び酸素原子から選ばれる1または2種、好ましくは、1ないし4個のヘテロ原 子を含む5ないし10員の(単環式または2環式)複素環基である。具体的には、 例えば、2-または3-チエニル;2-,3-または4-ピリジル;2-または3 -フリル: 2-,4-または5-チアゾリル: 2-,4-または5-オキサゾリル: 1-3-または4-ピラゾリル;2-ピラジニル;2-、4-または5-ピリミジ ニル;1-,2-または3-ピロリル;1-,2-または4-イミダゾリル:3-ま たは4ーピリダジニル;3ーイソチアゾリル;3ーイソオキサゾリル;1,2,4-オキサジアゾールー5ーイル;1,2,4ーオキサジアゾールー3ーイル;2-,3-,4 -,5- または 8- キノリル; 1-,3-,4-,5-,6-,7- または 8- イソキノリ ル;1-,2-,3-,4-,5-,6-または7-インドリル:1-,2-,4-または5-15 イソインドリル:1-,5-または6-フタラジニル:2-,3-または5-キノキ サリニル;2-,3-,4-,5-または6-ベンゾフラニル;2-,3-,4-,5-また は 6-ベンゾチエニル ; 2-, 4-, 5-または 6-ベンゾチアゾリル ; 1-, 2-, 4 -,5-または 6-ベンズイミダゾリルなどの芳香族複素環基:例えば、1-,2 ーまたは3-ピロリジニル;1-,2-4-または5-イミダゾリジニル;2-ま 20 たは4-イミダゾリニル;2-,3-または4-ピラゾリジニル:ピペリジノ:2 一,3-または4-ピペリジル;1-または2-ピペラジニル;モルホリノなど の非芳香族複素環基などが挙げられる。
- 25 該「置換基を有していてもよい複素環基」における「置換基」としては、 前記「置換基を有していてもよい 5 ないし 10 員芳香族複素環基」における「置 換基」として例示したものが用いられる。置換基の数は、例えば 1 ないし 5 個、好ましくは 1 ないし 3 個である。置換基数が 2 個以上の場合、各置換基 は同一であっても異なっていてもよい。

20

ルバモイル (例、フェニルカルバモイル、4-メトキシフェニルカルバモイル、3, 4-ジメトキシフェニルカルバモイルなど)、置換基を有していてもよい芳香族複素環カルバモイル(例、2-ピリジニルカルバモイル、2-キノリニルカルバモイルなど)、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキルスルホニル(例、メチルスルホニルなど)、置換基を有していてもよい C_{6-14} アリールスルホニル(例、フェニルスルホニルなど)などである。

ここで、「ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキルーカルボニル」、「ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキルスルホニル」としては、それぞれ前記「置換基を有していてもよい C_{7-19} アラルキル」における「置換基」として例示したものが用いられる。

「置換基を有していてもよい C_{6-14} アリールーカルポニル」としては、前記「置換基を有していてもよい 5 ないし 7 員飽和環状アミノ」における「置換基」として例示したものが用いられる。

「置換基を有していてもよい C 6-14 アリールオキシーカルボニル」、「置換基を有していてもよい C 7-19 アラルキルオキシーカルボニル」、「置換基を有していてもよい 5 ないし 6 員複素環カルボニル」、「置換基を有していてもよい方香族複素環カルバモイル」、「置換基を有していてもよい C 6-14 アリールスルホニル」としては、それぞれ前記「置換基を有していてもよい 炭化水素基」における「置換基」として例示したものが用いられる。

「置換基を有していてもよい C 6-14 アリールーカルバモイル」としては、 前記「置換基を有していてもよい環状基」における「置換基」として例示し たものが用いられる。

前記「アシルアミノ」としては、例えば、前記「アシル」で1ないし2個置換されたアミノが挙げられ、好ましくは、式: $-NR^5-COR^6$ 、 $-NR^5-COOR^6$ 。、 $-NR^5-COOR^6$ または $-NR^5-SO_2R^6$ で、 $-NR^5-CONR^6$ または $-PO_2-R^6$ で、 $-R^5$ は水素原子または $-R^6$ で、 $-R^6$ は前記 $-R^6$ で、 $-R^6$ はかまたは $-R^6$ で、 $-R^6$ はかまたは $-R^6$ で、 $-R^6$ はかまたは $-R^6$ で、 $-R^6$ はかまたないまた。

の場合、各置換基は同一であっても異なっていてもよい。

前記「アシルオキシ」としては、例えば、前記「アシル」1 個で置換されたオキシが挙げられ、好ましくは、式: $-0-COR^7$ 、 $-0-COOR^7$ 、-0-CONHR 7、 $-P0(OH)-OR^7$ または $-P0_2-R^7$ 〔式中、 R^7 は前記 R^3 と同意義を示す〕で表されるアシルオキシなどが挙げられる。

該「アシルオキシ」は、好ましくは、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキルーカルボニルオキシ (例、アセトキシ、プロパノイルオキシなど)、置換基を有していてもよい C_{6-14} アリールーカルボニルオキシ (例、ベンゾイルオキシ、4 - メトキシベンゾイルオキシなど)、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルコキシーカルボニルオキシ (例、メトキシカルボニルオキシ、トリフルオロメトキシカルボニルオキシ、エトキシカルボニルオキシ、プロポキシカルボニルオキシ、プトキシカルボニルオキシ、プロポキシカルボニルオキシ、グトキシカルボニルオキシなど)、モノー C_{1-6} アルキルーカルバモイルオキシ (例、メチルカルバモイルオキシ (例、ジメチルカルバモイルオキシ、ジエチルカルバモイルオキシなど)、置換基を有していてもよい C_{6-14} アリールーカルバモイルオキシ (例、フェニルカルバモイルオキシ、オフチルカルバモイルオキシなど)、ニコチノイルオキシなどである。

なお、「置換基を有していてもよい C_{6-14} アリールーカルボニルオキシ」、「置換基を有していてもよい C_{6-14} アリールーカルバモイルオキシ」における「置換基」としては、前記「置換基を有していてもよい C_{7-19} アラルキル」における「置換基」として例示したものが挙げられる。置換基の数は、例えば 1 ないし 5 個、好ましくは 1 ないし 3 個である。置換基数が 2 個以上の場合、各置換基は同一であっても異なっていてもよい。

25

20

10

Ar ¹で示される「置換基を有していてもよい環状基」における「置換基」である「置換基を有していてもよい 5 ないし 7 員非芳香族複素環基」としては、例えば 4,5-ジヒドロー1,3-オキサゾールー2ーイル、4,5-ジヒドロー1,3-チアゾールー2ーイル、4,5-ジヒドロー1 H-2-イミダゾリルなどが挙

15

20

25

イルなど); 置換基を有していてもよい C 6-14 アリールーカルバモイル (好 ましくはフェニルカルバモイル、4-メトキシフェニルカルバモイル、3, 4ージメトキシフェニルカルバモイルなど);置換基を有していてもよい芳 香族複素環カルバモイル (例、2-ピリジニルカルバモイル、2-キノリニ ルカルパモイルなど); C $_{1-6}$ アルコキシーカルボニル(好ましくは、メトキ シカルボニル、エトキシカルボニルなど); ハロゲン化されていてもよい C 1 --6アルキルーカルボキサミド (好ましくはメチルカルボキサミド、トリフル オロメチルカルボキサミドなど); 置換基を有していてもよい C 6-14 アリー ルーカルボキサミド (好ましくはフェニルカルボキサミド、2-メトキシフ エニルカルポキサミド、4-メトキシフェニルカルボキサミドなど) ; 置換 基を有していてもよい C 7-19 アラルキルーカルボキサミド (好ましくはペン ジルカルボキサミドなど);置換基を有していてもよい芳香族複素環ーカル ボキサミド (好ましくはペンゾチオフェン-2-イルカルボキサミドなど): N- (置換基を有していてもよい C_{6-14} アリールーカルボニル) $-N-C_{1-1}$ 。アルキルアミノ(好ましくはN-4-メトキシベンゾイルーN-メチルアミ ノなど); 置換基を有していてもよい C 6-14 アリールアミノカルボニルアミ ノ(好ましくはフェニルアミノカルボニルアミノなど);置換基を有してい てもよい C_{6-14} アリールスルホニルアミノ(好ましくは4-メトキシフェニ ルスルホニルアミノなど);置換基を有していてもよい C 6-14 アリールーカ ルボニルオキシ (好ましくは4-メトキシベンゾイルオキシなど) ;オキソ などである。

Ar ¹で示される「置換基を有していてもよい環状基」における「環状基」が非芳香族環状炭化水素基または非芳香族複素環基である場合、置換基を有していてもよい C₆₋₁₄アリール(好ましくはフェニル、フルオロフェニル、クロロフェニル、メチルフェニル、メトキシフェニル)なども好適な置換基として用いられる。

 Ar^{-1} は、好ましくは、ハロゲン原子(好ましくはフッ素、塩素、臭素など); ニトロ; C_{1-3} アルキレンジオキシ(好ましくはメチレンジオキシなど);ハ

15

20

25

ジルカルボキサミドなど);置換基を有していてもよい芳香族複素環ーカル ボキサミド(好ましくはペンゾチオフェン-2-イルカルボキサミドなど): N- (置換基を有していてもよい C 6-14 アリールーカルボニル) - N-C ,_ 。アルキルアミノ(好ましくはN-4-メトキシペンゾイル-N-メチルアミ ノなど);置換基を有していてもよい C 5-14 アリールアミノカルボニルアミ ノ(好ましくはフェニルアミノカルボニルアミノなど);置換基を有してい てもよい C 6-14 アリールスルホニルアミノ (好ましくは4-メトキシフェニ ルスルホニルアミノなど);置換基を有していてもよい (6-14 アリールーカ ルポニルオキシ(好ましくは4-メトキシベンゾイルオキシなど):オキソ などから選ばれる置換基をそれぞれ1ないし3個(好ましくは1または2個) 有していてもよいフェニル、ビフェニリル(好ましくは4ーピフェニリル)、 フェニルーピリジル (好ましくは6-フェニル-3-ピリジル、5-フェニル -2-ピリジル)、フェニル-フリル(好ましくは5-フェニル-2-フリ ル)、フェニルーイソオキサゾール(好ましくは3-フェニルーイソオキサ ゾールー5ーイル)、ジフェニルーオキサゾール(好ましくは2、4-ジフ エニルー1、3-オキサゾールー5-イル)、ピリジルーフェニル(好ましく は4-(4-ピリジル)フェニル)、フェニルーピリミジニル(好ましくは 2-フェニル-5-ピリミジニル)、ペンゾフラニル-フェニル(好ましく は4-(2-ペンゾフラニル)フェニル)、フリル-フェニル(好ましくは 4-(2-フリル)フェニル)である。

また、Ar ¹の好適な例としては、オキソ、置換基を有していてもよい C ₆₋₁₄アリール(好ましくはフェニル、フルオロフェニル、クロロフェニル、メチルフェニル、メトキシフェニル)から選ばれる置換基をそれぞれ 1 または 2 個有していてもよいピペリジニル(ピペリジノ)、ピペラジニル、ピロリジニル、1,3-ジオキサニルなども挙げられる。

Ar ¹は、さらに好ましくは、

(1) ハロゲン原子(好ましくはフッ素、塩素、臭素など)、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキル(好ましくは、メチル、エチル、プロピル、ト

化されていてもよい C_{1-6} アルキルスルホニル」としては、それぞれ前記「置換基を有していてもよい C_{7-19} アラルキル」における「置換基」として例示したものが用いられる。

「ハロゲン化されていてもよい 2 価の C_{1-6} 非環式炭化水素基」としては、 例えば、1 ないし 5 個、好ましくは 1 ないし 3 個のハロゲン原子(例、フッ素、塩素、臭素、ヨウ素など)をそれぞれ有していてもよい (1) C_{1-6} アルキレン(例えば、 $-CH_2-$ 、 $-(CH_2)_2-$ 、 $-(CH_2)_3-$ 、 $-(CH_2)_4-$ 、 $-(CH_2)_5-$ 、 $-(CH_2)_6-$ 、 $-(CH(CH_3)-$ 、 $-(CH_3)_2-$ 、 $-(CH(CH_3))_2 -(CH(CH_3))_3 -(CH(CH_3))_4 -(CH(CH_3))_5 -(CH(CH_3))_6 -(CH(CH_3))_6-$ -(C

10 3)2-など);

(2) C_{2-6} アルケニレン(例えば、-CH=CH-、 $-CH_2-CH=CH-$ 、 $-CH_2-CF=CH-$ 、 $-CCH_2-CH=CH-$ 、 $-CCH_2-CCH_$

-, -(CH (CH $_{3}$)) $_{2}$ -, -(CF $_{2}$) $_{2}$ -, -(CH $_{2}$) $_{2}$ C (CH $_{3}$) $_{2}$ -, -(CH $_{2}$) $_{3}$ C (CH

25

15

XおよびYで示される「主鎖の原子数 1 ないし 6 のスペーサー」は、好ましくは-0-、-S-、-C0-、-S0-、-S0₂-、-NR⁸-(R⁸は前記と同意義)、およびNロゲン化されていてもよい 2 価の C₁₋₆非環式炭化水素基から選ばれる 1 ないし 3 個からなる 2 価基である。

Ar で示される「置換基を有していてもよい縮合多項式方香環」における「縮合多環式芳香環」としては、前記 Ar 'で示される「置換基を有していてもよい環状基」における「環状基」の具体例として例示したものが用いられる。

「縮合多環式芳香環」は、好ましくは炭素数 9 ないし 14 の縮合多環式(2 または 3 環式)芳香族炭化水素または 10 員縮合多環式芳香族複素環である。

「縮合多環式芳香環」は、さらに好ましくはナフタレン、イソキノリン、キノリン、キノキサリン、フタラジン、ナフチリジン、キナゾリン、シンノリン、インドールなどであり、なかでもナフタレン、キノリンなどが好ましい。

10

25

Ar で示される「置換基を有していてもよい縮合多環式芳香環」における「置換基」としては、前記 Ar ¹で示される「置換基を有していてもよい環状基」において例示した「置換基」が用いられる。

15 置換基の数は、例えば1ないし5個、好ましくは1ないし3個である。置換基数が2個以上の場合、各置換基は同一であっても異なっていてもよい。
Ar は、特に好ましくはキノリンまたはナフタレンである。

 R^{1} および R^{2} で示される「置換基を有していてもよい炭化水素基」として は、前記 R^{3} として例示したものが用いられる。

一該「置換基を有していてもよい炭化水素基」は、好ましくは「置換基を有していてもよい C_{x-6} アルキル」またはフェニルである。

ここで、「置換基を有していてもよい C_{1-6} アルキル」における「 C_{1-6} アルキル」としては、例えば、メチル、エチル、プロピル、イソプロピル、ブチル、イソブチル、Sec-ブチル、tert-プチル、ペンチル、ヘキシルなどが挙げられる。なかでもメチル、エチル、プロピル、イソプロピルなどが好ましい。

また、「置換基を有していてもよい C_{1-6} アルキル」における「置換基」としては、例えば、ハロゲン原子(例、フッ素、塩素、臭素、ヨウ素など)、 C_1

10

20

25

ン化されていてもよい C_{1-6} アルコキシ」、「ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキルチオ」としては、前記「置換基を有していてもよい環状基」における「置換基」として例示したものが用いられる。

「ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキルーカルボニル」、「ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキルスルホニル」、「ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキルーカルボキサミド」としては、前記「置換基を有していてもよい C_{7-18} アラルキル」における「置換基」として例示したものが用いられる。

「置換基を有していてもよい芳香族基」における「置換基」および「芳香族基」としては、前記 Ar 1で示される「置換基を有していてもよい環状基」において例示した「置換基」および「芳香族基」が用いられる。置換基の数は、例えば1ないし5個、好ましくは1ないし3個である。置換基数が2個以上の場合、各置換基は同一であっても異なっていてもよい。

 R^{1} および R^{2} で示される「置換基を有していてもよい炭化水素基」は、さ 5 に好ましくは C_{1-6} アルキルであり、なかでもメチル、エチル、イソプロピ ルなどが好ましい。

R¹とR²とが隣接する窒素原子と共に形成する「置換基を有していてもよい含窒素複素環」における「含窒素複素環」としては、例えば、炭素原子以外に少なくとも1個の窒素原子を含み、窒素原子、硫黄原子および酸素原子から選ばれる1ないし3個のヘテロ原子をさらに含んでいてもよく、さらにベンゼン環と縮合していてもよい3ないし10員(好ましくは3ないし8員)含窒素複素環が挙げられる。具体例としては、例えば、アジリジン、アゼチジン、モルホリン、チオモルホリン、ピペリジン、ピペラジン、ピロリジン、ヘキサメチレンイミン、ヘプタメチレンイミン、ヘキサヒドロピリミジン、1,4-ジアゼパン、チアゾリジン、イミダゾリジン、ヘプタヒドロインドール、デカヒドロキノリン、デカヒドロイソキノリン、およびこれらの不飽和環状アミン(例、1,2,5,6-テトラヒドロピリジン、1H-イミダゾール、4,5-ジヒドロー1H-イミダゾール、2,3-ジヒドロインドール、1,2,3,4-テトラヒド





15

20

25

えば少なくとも1個の窒素原子を含み、さらに炭素原子以外に窒素原子、硫 黄原子および酸素原子から選ばれるヘテロ原子を1個以上(例えば、1~4個) を含む 11 ないし 20 員、好ましくは 11 または 18 員の縮合多環式 (好ましく は3または4環式)複素環などが挙げられる。具体的には、テトラヒドロベ ンゾ[g]イソキノリン、テトラヒドロベンゾ[b][1.6]ナフチリジン、テトラヒ ドロベンゾ[b][1,7]ナフチリジン、テトラヒドロピリド[4,3-g]キノリン、テ トラヒドロピリド[3,4-g]キノリン、テトラヒドロピリド[3,4-g]イソキノリ ン、テトラヒドロピリド[3,4-g]キノキサリン、テトラヒドロピリド[3,4-b] キノキサリン、テトラヒドロピリド[4,3-b][1,5]ナフチリジン、テトラヒド ロピリド[3,4-b][1,5]ナフチリジン、テトラヒドロピリド[3,4-g]キナゾリン、 テトラヒドロピリド[3,4-g]フタラジン、テトラヒドロナフト[2,3-d]アゼピ ン、テトラヒドロアゼピノ[4,5-g]イソキノリン、テトラヒドロアゼピノ [4,5-b]キノリン、テトラヒドロアゼピノ[4,5-b]キノキサリン、テトラヒド ロアゼピノ[4,5-g]キノキサリン、テトラヒドロアゼピノ[4,5-b][1,5]ナフチ リジン、テトラヒドロアゼピノ[4,5-g]フタラジン、ヘキサヒドロナフト [2,3-d]アゾシン、ヘキサヒドロアゾシノ[4,5-b]キノリン、テトラヒドロ-B -カルボリン、テトラヒドロピリド[4,3-b]インドール、テトラヒドロピロロ [3, 2-g]イソキノリン、テトラヒドロピロロ[2, 3-g]イソキノリン、テトラヒ ドロピリド[3,4-b]アクリジン、テトラヒドロピリド[3,4-b]フェナジンなど が挙げられる。なかでも、テトラヒドロベンゾ [b] [1.6]ナフチリジンなど が好ましい。

また、該「置換基を有していてもよい含窒素縮合複素環」における「置換基」としては、前記「置換基を有していてもよい5ないし7員飽和環状アミノ」における「置換基」として例示したものが用いられる。置換基の数は、例えば1ないし5個、好ましくは1ないし3個である。置換基数が2個以上の場合、各置換基は同一であっても異なっていてもよい。

該置換基は、好ましくはハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキル (好ましくはメチル) である。

4'-クロロ-N-[2-[(N, N-ジメチルアミノ)メチル]-6-キノリニル][1,1'-ビフェニル]-4-カルボキサミド;

4'-フルオロ-N-[2-(1-ピロリジニルメチル)-6-キノリニル][1,1'-ピフェニル]-4-カルボキサミド;

4'-クロロ-N-[2-(1-ピロリジニルメチル)-6-キノリニル] [1,1'-ピフェニル]-4-カルボキサミド;

4'-フルオロ-N-[2-(1-ピペリジニルメチル)-6-キノリニル][1,1'-ビフェニル]-4-カルボキサミド;

4'-クロロ-N-[2-(1-ピペリジニルメチル)-6-キノリニル] [1,1'-ピフェニ

10 ル]-4-カルボキサミド;

6-(4-フルオロフェニル)-N-[6-(1-ピロリジニルメチル)-2-ナフチル]ニコチンアミド;

6-(4-クロロフェニル)-N-[6-(1-ピロリジニルメチル)-2-ナウチル]ニコチンアミド;

15 6-(4-メチルフェニル)-N-[6-(1-ピロリジニルメチル)-2-ナフチル]ニコチン アミド;

6-(4-フルオロフェニル)-N-[6-[(ジメチルアミノ)メチル]-2-ナフチル]ニコ チンアミド;

6-(4-クロロフェニル)-N-[6-[(ジメチルアミノ)メチル]-2-ナフチル]ニコチ

20 ンアミド;

6-(4-メチルフェニル)-N-[6-[(ジメチルアミノ)メチル]-2-ナフチル]ニコチンアミド;

4-(4-フルオロフェニル)- N-[6-(1-ピロリジニルメチル)-2-ナフチル]-I-ピペリジンカルボキサミド;

25 4-(4-メトキシフェニル)- N-[6-(1-ピロリジニルメチル)-2-ナフチル]-1-ピ ペリジンカルボキサミド;

4-(4-メチルフェニル)- N-[6-(1-ピロリジニルメチル)-2-ナフチル]-1-ピペリジンカルボキサミド;

4-(4-メチルフェニル)- N-[6-[(ジメチルアミノ)メチル]-2-ナフチル]-I-ピ

5-(4-クロロフェニル)-N-[6-[(ジメチルアミノ)メチル]-2-ナフチル]-2-ピ リジンカルポキサミド;

5-(4-フルオロフェニル)-N-[6-(1-ピロリジニルメチル)-2-ナフチル]-2-ピ リジンカルボキサミド;

- 5 4'-フルオロ-N-[6-[[4-(4-メトキシフェニル)-1-ピペリジニル]メチル]-2-ナフチル][1,1'-ビフェニル]-4-カルボキサミド:
 - 4'-クロロ-N-[6-[[4-(4-メトキシフェニル)-1-ピペリジニル]メチル]-2-ナフチル][1,1'-ビフェニル]-4-カルポキサミド;

4'-メトキシ-N-[6-[[4-(4-メトキシフェニル)-1-ピペリジニル]メチル]-2-

- 10 ナフチル][1,1'-ピフェニル]-4-カルボキサミド;
 - N-[6-[[4-(4-メトキシフェニル)-1-ピペリジニル]メチル]-2-ナフチル]-4'-メチル[1,1'-ビフェニル]-4-カルボキサミド;
 - 4'-フルオロ-N-[6-[[4-(4-フルオロフェニル)-1-ピペリジニル]メチル]-2-ナフチル][1,1'-ピフェニル]-4-カルボキサミド;
- 15 4'-クロロ-N-[6-[[4-(4-フルオロフェニル)-1-ピペリジニル]メチル]-2-ナ フチル][1,1'-ピフェニル]-4-カルボキサミド;
 - N-[6-[[4-(4-フルオロフェニル)-1-ピペリジニル]メチル]-2-ナフチル]-4'-メトキシ[1,1'-ピフェニル]-4-カルボキサミド;
 - N-[6-[[4-(4-フルオロフェニル)-1-ピペリジニル]メチル]-2-ナフチル]-4'-メチル[1,1'-ビフェニル]-4-カルボキサミド:
 - 4'-フルオロ-N-[6-[[4-(4-メチルフェニル)-1-ピペリジニル]メチル]-2-ナ フチル][1,1'-ピフェニル]-4-カルボキサミド:
 - 4'-クロロ-N-[6-[[4-(4-メチルフェニル)-1-ピペリジニル]メチル]-2-ナフチル][1,1'-ピフェニル]-4-カルボキサミド;
- 25 N-[6-[[4-(4-メチルフェニル)-1-ピペリジニル]メチル]-2-ナフチル]-4'-メ トキシ[1,1'-ピフェニル]-4-カルボキサミド;
 - 4'-メチル-N-[6-[[4-(4-メチルフェニル)-1-ピペリジニル]メチル]-2-ナフチル][1,1'-ピフェニル]-4-カルボキサミド:
 - N-[6-[[4-(4-ヒドロキシフェニル)-1-ピペリジニル]メチル]-2-ナフチル]-

(4)

N-[6-[[4-(4-フルオロフェニル)-1-ピペリジニル]メチル]-2-ナフチル]-6-(4-メチルフェニル)ニコチンアミド;

4-(4-フルオロフェニル)-N-[6-[[4-(4-メトキシフェニル)-1-ピペリジニル] メチル]-2-ナフチル]-1-ピペリジンカルボキサミド;

- 5 4-(4-クロロフェニル)-N-[6-[[4-(4-メトキシフェニル)-1-ピペリジニル]メ チル]-2-ナフチル]-1-ピペリジンカルボキサミド;
 - 4-(4-メトキシフェニル)-N-[6-[[4-(4-メトキシフェニル)-1-ピペリジニル] メチル]-2-ナフチル]-1-ピペリジンカルボキサミド;

N-[6-[[4-(4-メトキシフェニル)-1-ピペリジニル]メチル]-2-ナフチル]-4-

- 10 (4-メチルフェニル)-1-ピペリジンカルボキサミド; 4-(4-フルオロフェニル)-N-[6-[[4-(4-メチルフェニル)-1-ピペリジニル]メ チル]-2-ナフチル]-1-ピペリジンカルボキサミド; 4-(4-クロロフェニル)-N-[6-[[4-(4-メチルフェニル)-1-ピペリジニル]メチ ル]-2-ナフチル]-1-ピペリジンカルボキサミド;
- 15 4-(4-メトキシフェニル)-N-[6-[[4-(4-メチルフェニル)-1-ピペリジニル]メ チル]-2-ナフチル]-1-ピペリジンカルボキサミド; 4-(4-メチルフェニル)-N-[6-[[4-(4-メチルフェニル)-1-ピペリジニル]メチ ル]-2-ナフチル]-1-ピペリジンカルポキサミド; 4-(4-フルオロフェニル)-N-[6-[[4-(4-フルオロフェニル)-1-ピペリジニル]
- 20 メチル]-2-ナフチル]-1-ピペリジンカルボキサミド; 4-(4-クロロフェニル)-N-[6-[[4-(4-フルオロフェニル)-1-ピペリジニル]メ チル]-2-ナフチル]-1-ピペリジンカルボキサミド; N-[6-[[4-(4-フルオロフェニル)-1-ピペリジニル]メチル]-2-ナフチル]-4-(4-メトキシフェニル)-1-ピペリジンカルボキサミド;
- 25 N-[6-[[4-(4-フルオロフェニル)-1-ピペリジニル]メチル]-2-ナフチル]-4-(4-メチルフェニル)-1-ピペリジンカルボキサミド;
 N-[6-[[4-(4-クロロフェニル)-1-ピペリジニル]メチル]-2-ナフチル]-4-(4-フルオロフェニル)-1-ピペリジンカルボキサミド;
 4-(4-クロロフェニル)-N-[6-[[4-(4-クロロフェニル)-1-ピペリジニル]メチ

た成していてもよい。また、10日初(1)または(1)な、塩墨田百能墨と有する場合、塩酸塩、硫酸塩、リン酸塩、臭化水素酸塩などの無機塩;または酢酸塩、マレイン酸塩、フマル酸塩、コハク酸塩、メタンスルホン酸塩、pートルエンスルホン酸塩、クエン酸塩、酒石酸塩などの有機塩を形成していてもよい。

化合物(I)および(I')(以下、本発明化合物と略記することがある)は、無水物、水和物のいずれであってもよい。水和物の場合、0.5 ないし3個の水分子を有していてもよい

さらに、本発明化合物は、同位元素 (例、³ H、¹⁴ C、³⁵ S など) で標識 10 されていてもよい。

本発明化合物が、光学異性体、立体異性体、位置異性体、回転異性体を含有する場合には、これらも本発明化合物として含有されるとともに、自体公知の合成手法、分離手法によりそれぞれを単品として得ることができる。例えば、本発明化合物に光学異性体が存在する場合には、該化合物から分割された光学異性体も本発明化合物に包含される。

該光学異性体は、自体公知の方法により製造することができる。具体的には、光学活性な合成中間体を用いる、または、最終物のラセミ体の混合物を 常法に従って光学分割することにより光学異性体を得る。

20 光学分割法としては、自体公知の方法、例えば、以下に詳述する分別再結 晶法、キラルカラム法、ジアステレオマー法等が用いられる。

1)分別再結晶法

15

25

ラセミ体と光学活性な化合物(例えば、(+)ーマンデル酸、(ー)ーマンデル酸、(+)ー酒石酸、(ー)ー酒石酸、(+)ー1ーフェネチルアミン、(ー)ー1ーフェネチルアミン、シンコニン、(ー)ーシンコニジン、ブルシンなど)と塩を形成させ、これを分別再結晶法によって分離し、所望により、中和工程を経てフリーの光学異性体を得る方法。

2) キラルカラム法

ラセミ体またはその塩を光学異性体分離用カラム(キラルカラム)にかけて

15

20

25

(2)

アラニル化、ペンチルアミノカルボニル化、(5 - メチル-2 - オキソ-1, 3-ジオキソレン-4-イル) メトキシカルポニル化、テトラヒドロフラニ ル化、ピロリジルメチル化、ピバロイルオキシメチル化、 t e r t ープチル 化された化合物など];化合物(I')の水酸基がアシル化、アルキル化、り ん酸化、ほう酸化された化合物(例、化合物(I')の水酸基がアセチル化、 パルミトイル化、プロパノイル化、ピバロイル化、サクシニル化、フマリル 化、アラニル化、ジメチルアミノメチルカルボニル化された化合物など); 化合物 (I') のカルポキシル基がエステル化、アミド化された化合物 [例、 化合物(I')のカルボキシル基がエチルエステル化、フェニルエステル化、 カルボキシメチルエステル化、ジメチルアミノメチルエステル化、ピパロイ ルオキシメチルエステル化、エトキシカルボニルオキシエチルエステル化、 フタリジルエステル化、 (5-メチル-2-オキソ-1, 3-ジオキソレン - 4 - イル)メチルエステル化、シクロヘキシルオキシカルボニルエチルエ ステル化、メチルアミド化された化合物など]などが挙げられる。これらの 化合物は自体公知の方法によって化合物(1')から製造することができる。 また、化合物 (1') のプロドラッグは、広川書店1990年刊「医薬品の 開発」第7巻分子設計163頁から198頁に記載されているような、生理 的条件で化合物 (I') に変化するものであってもよい。

本発明化合物は、以下に詳述する [製造法1] ないし [製造法7] 、あるいはこれに準ずる方法によって製造することができる。

なお、原料化合物として用いられる化合物(II)ないし(XIII)、化合物(IV)、化合物(IIIa)、化合物(IIIb)、化合物(IIIc)、化合物(IIId)、化合物(IIId)、化合物(IIIi)、化合物(IIIi)は、それぞれ塩として用いてもよい。このような塩としては、前記した化合物(I)または(I')の塩として例示したものが用いられる。

下記の[製造法1]ないし[製造法7]において、アルキル化反応、加水 分解反応、アミノ化反応、エステル化反応、アミド化反応、エステル化反応、 エーテル化反応、酸化反応、還元反応などを行う場合、これらの反応は、自

20

塩基の共存下に反応を行ってもよい。

該「脱水縮合剤」としては、例えばジシクロヘキシルカルポジイミド(DCC)、 1-エチル-3-(3-ジメチルアミノプロピル)カルボジイミド 塩酸塩(WSC) などが挙げられる。なかでも WSC が好ましい。

「不活性溶媒」としては、例えば、ニトリル系溶媒(好ましくはアセトニトリル)、アミド系溶媒(好ましくは DMF)、 ハロゲン化炭化水素系溶媒(好ましくは プルクロロメタン)、エーテル系溶媒(好ましくは THF)などが挙げられる。これらは、二種以上を適宜の割合で混合して用いてもよい。

「塩基」としては、例えば

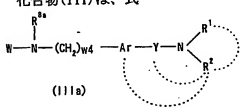
- 1) 何えばアルカリ金属またはアルカリ土類金属の水素化物(例、水素化リチウム、水素化ナトリウム、水素化カリウム、水素化カルシウムなど)、アルカリ金属またはアルカリ土類金属のアミド類(例、リチウムアミド、ナトリウムアミド、リチウムジイソプロピルアミド、リチウムジシクロヘキシルアミド、リチウムヘキサメチルジシラジド、ナトリウムヘキサメチルジシラジド、カリウムヘキサメチルジシラジドなど)、アルカリ金属またはアルカリ土類金属の低級アルコキシド(例、ナトリウムメトキシド、ナトリウムエトキシド、カリウム tert-プトキシドなど)などの強塩基;
 - 2) 例えば、アルカリ金属またはアルカリ土類金属の水酸化物 (例、水酸化ナトリウム、水酸化カリウム、水酸化リチウム、水酸化バリウムなど)、アルカリ金属またはアルカリ土類金属の炭酸塩 (例、炭酸ナトリウム、炭酸カリウム、炭酸セシウムなど)、アルカリ金属またはアルカリ土類金属の炭酸水素塩 (例、炭酸水素ナトリウム、炭酸水素カリウムなど)などの無機塩基;および
- 3) 例えば、トリエチルアミン、ジイソプロピルエチルアミン、N-メチルモルホリン、ジメチルアミノピリジン、DBU(1,8-ジアザビシクロ〔5.4.0〕ウンデス-7-エン)、DBN(1,5-ジアザビシクロ〔4.3.0〕ノン-5-エン)などのアミン類;例えばピリジン、イミダゾール、2,6-ルチジンなどの塩基性複素環化合物などの有機塩基などが挙げられる。

20

「塩基」としては、前記と同様のものが用いられる。該塩基は、好ましくは、水素化ナトリウム、炭酸カリウム、炭酸ナトリウム、水酸化ナトリウム、水酸化ナトリウム、水酸化カリウム、炭酸水素ナトリウム、炭酸水素カリウム、トリエチルアミン、ピリジンなどである。

反応温度は、通常−20℃ないし 50℃、好ましくは室温である。反応時間は、 通常 5 分間ないし 40 時間、好ましくは 1 ないし 18 時間である。

前記化合物(II)は、自体公知の方法により製造することができる。 化合物(III)は、式



10 [式中、Wはアミノ基の保護基を、その他の記号は前記と同意義を示す]で表される化合物を脱保護反応に付し、Wを除去することにより製造することができる。

Ψで示されるアミノ基の保護基としては、例えば、ホルミル、 C_{1-6} アルキルーカルボニル(例、アセチル、プロピオニルなど)、 C_{1-6} アルコキシーカルボニル(例、メトキシカルボニル、エトキシカルボニル、tertーブトキシカルボニルなど)、ベンゾイル、 C_{7-10} アラルキルーカルボニル(例、ベンジルカルボニルなど)、 C_{7-14} アラルキルオキシーカルボニル(例、ベンジルオキシカルボニル、9-フルオレニルメトキシカルボニルなど)、トリチル、フタロイル、N,N-ジメチルアミノメチレン、シリル(例、トリメチルシリル、トリエチルシリル、ジメチルフェニルシリル、tertーブチルジメチルシリル、tertーブチルジエチルシリルなど)、 C_{2-6} アルケニル(例、1-アリルなど)などが用いられる。これらの基は、1 ないし 3 個のハロゲン原子(例、フッ素、塩素、臭素、ヨウ素など)、 C_{1-6} アルコキシ(例、メトキシ、エトキシ、プロポキシなど)またはニトロなどで置換されていてもよい。

25 脱保護反応は、例えば化合物(IIIa)を、鉱酸(例えば塩酸、硫酸、臭化水素酸、ヨウ素酸、過ヨウ素酸等)等の酸またはアルカリ金属水酸化物(例えば水

15

20

Lで示される「脱離基」としては、例えばハロゲン原子(例、塩素、臭素、ヨウ素など)、ハロゲン化されていてもよい C₁₋₆アルキルスルホニルオキシ (例、メタンスルホニルオキシ、エタンスルホニルオキシ、トリフルオロメ タンスルホニルオキシなど)、置換基を有していてもよい C₆₋₁₀アリールスルホニルオキシ、ヒドロキシなどが挙げられる。

該「置換基を有していてもよい C_{6-10} アリールスルホニルオキシ」における「置換基」としては、例えばハロゲン原子(例、塩素、臭素、ヨウ素など)、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキルまたは C_{1-6} アルコキシなどが挙げられる。置換基の数は、例えば 1 ないし 3 個である。「置換基を有していてもよい C_{6-10} アリールスルホニルオキシ」の具体例としては、ベンゼンスルホニルオキシ、1 ーナフタレンスルホニルオキシ、1 ーナフタレンスルホニルオキシ、1 ーナフタレンスルホニルオキシ、1 ーナフタレンスルホニルオキシ、1 ーナフタレンスルホニルオキシ、1 ーナフタレンスルホニルオキシ、1 ーナフタレンスルホニルオキシ、1 ーナフタレンスルホニルオキシ、1 ーナフタレンスルホニルオキシなどが挙げられる。

該「脱離基」は、好ましくは、ハロゲン原子(例、塩素、臭素、ヨウ素など)、メタンスルホニルオキシ、トリフルオロメタンスルホニルオキシ、pートルエンスルホニルオキシなどである。

本反応は、通常不活性溶媒中で行われる。

該「不活性溶媒」としては、例えば、アルコール系溶媒、エーテル系溶媒、ハロゲン化炭化水素系溶媒、芳香族系溶媒、ニトリル系溶媒、アミド系溶媒、ケトン系溶媒、スルホキシド系溶媒、水などが挙げられる。これらは、二種以上を適宜の割合で混合して用いてもよい。なかでも、アセトニトリル、N, Nージメチルホルムアミド(DMF)、アセトン、エタノール、ピリジンなどが好ましい。

化合物(IIIi)の使用量は、化合物(IIIb)に対し、1 当量ないし 100 当量である。また、化合物(IIIi)を反応溶媒量用いてもよい。

25 反応温度は約-20℃ないし200℃、好ましくは室温ないし100℃である。 反応時間は、例えば約0.5時間ないし1日である。

本反応は、塩基の存在下に行ってもよい。該塩基は、好ましくは、水素化 ナトリウム、炭酸カリウム、炭酸ナトリウム、水酸化ナトリウム、水酸化カ リウム、炭酸水素ナトリウム、炭酸水素カリウム、トリエチルアミン、ピリ

15

20

25

ハロゲン化水素酸などが挙げられる。

また、化合物(IIIb)において、Lがハロゲン原子である化合物は、後述の化合物(IIIf)を、例えばジャーナル オブ メディシナルケミストリー、35 、2761 (1992)などに記載の反応あるいはこれに準ずる反応に付すことによって製造することもできる。本反応では、臭素、Nープロモスクシンイミドなどのハロゲン化剤、およびベンゾイルパーオキシド、2,2-アゾビス(イソブチロニトリル)などの添加剤が用いられる。

化合物(IIIh)は、後述のエステル化合物(IIId)を公知の還元法により還元することによって製造することができる。還元法としては、例えば還元剤(例、水素化ホウ素ナトリウムなどの水素化ホウ素試薬、水素化アルミニウムリチウムなどの水素化アルミニウム試薬など)を用いる方法などが挙げられる。

また、化合物(IIIh)は、Ar が 2-メチルキノリン類である化合物から、文献公知の方法(例えば、ジャーナル オブ メディシナルケミストリー 34、 3212 (1991)、ジャーナル オブ メディシナルケミストリー、35 、 2761 (1992)など)により、N-オキサイドを転移させることによって製造することもできる。

前記化合物(IIIi)は、自体公知の方法により製造することができる。

化合物(IIIa)は、式

(IIIc)

[式中、 R^{9a} は結合手またはハロゲン化されていてもよい 2 価の C_{1-5} 非環式炭化水素基を、 R^{9b} は水素原子またはハロゲン化されていてもよい C_{1-5} アルキル基を、その他の記号は前記と同意義を示す]で表される化合物と、前述の化合物(IIIi)とを反応させることによって製造することもできる。

ここで、「ハロゲン化されていてもよい 2 価の C 1-5 非環式炭化水素基」と

15

ジアルキル銅リチウムなどの有機金属試薬を用いる公知の方法により製造することもできる。

[式中の各記号は前記と同意義を示す]で表される化合物と化合物(IIIi)とを、公知の縮合反応(例えば、前記の脱水縮合剤を用いる方法、カルボキシの反応性誘導体を用いる方法)に付し、生成したアミド化合物を公知の還元反応に付すことによって製造することもできる。還元反応は、通常、還元剤を用いて行われる。該還元剤としては、例えばジボラン、水素化ホウ素ナトリウムなどの水素化ホウ素試薬、水素化アルミニウムリチウムなどの水素化アルミニウム試薬などが用いられる。

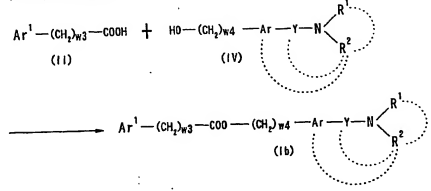
(111f)

[式中の記号は前記と同意義を示す]で表される化合物を、公知の方法(例えば ヘテロサイクルス、22、195 (1984)などに記載の方法)によりエナミン化合物 とし、生成したエナミン化合物を公知の還元反応に付すことによって製造することもできる。

20 ここで、エナミン化合物は、例えば N, N―ジメチルホルムアミドジアルキル アセタールなどを用いて製造される。

還元反応は、通常還元剤を用いて行われる。該還元剤としては、水素化ホウ素ナトリウム、トリアセトキシ水素化ホウ素ナトリウム、シアノ水素化ホ

(エステル化反応)



[式中の記号は前記と同意義を示す]

化合物(II)の反応性誘導体と1ないし5当量(好ましくは1ないし3当量) の化合物(IV)とを、不活性溶媒中で反応させる。本反応は、通常、1ないし 10当量、好ましくは1ないし3当量の塩基の共存下に行われる。

化合物(II)の「反応性誘導体」としては、前記と同様のものが用いられる。 なかでも、酸ハライドが好ましい。

「不活性溶媒」としては、例えばエーテル系溶媒、ハロゲン化炭化水素系溶媒、芳香族系溶媒、ニトリル系溶媒、アミド系溶媒、ケトン系溶媒、スルホキシド系溶媒などが挙げられる。これらは、二種以上を適宜の割合で混合して用いてもよい。なかでも、アセトニトリル、ジクロロメタン、クロロホルムなどが好ましい。

「塩基」としては、前記と同様のものが用いられる。該塩基は、好ましくは、水素化ナトリウム、炭酸カリウム、炭酸ナトリウム、水酸化ナトリウム、水酸化カリウム、炭酸水素ナトリウム、炭酸水素カリウム、トリエチルアミン、ピリジンなどである。

反応温度は、通常-20 $^{\circ}$ ないし50 $^{\circ}$ 、好ましくは室温である。反応時間は、通常5分間ないし40時間、好ましくは1ないし18時間である。

20 化合物(IV)は、自体公知の方法、例えば W09838156 に記載の方法あるいは これに準ずる方法により製造することができる。

[製造法3]

当量)の化合物(IV)とを、0.5 ないし5 当量(好ましくは1 ないし1.5 当量)のアセチルジカルポン酸エチルの共存下に、不活性溶媒中で反応させる。

不活性溶媒としては、例えばエーテル系溶媒、ハロゲン化炭化水素系溶媒、 芳香族系溶媒、ニトリル系溶媒、アミド系溶媒、ケトン系溶媒、スルホキシ ド系溶媒などが挙げられる。これらは、二種以上を適宜の割合で混合して用 いてもよい。なかでも、アセトニトリル、ジクロロメタン、クロロホルムな どが好ましい。

反応温度は、通常-20℃ないし50℃、好ましくは室温である。反応時間は、 通常5分間ないし40時間、好ましくは1ないし18時間である。

10 化合物(V)は、自体公知の方法により製造することができる。 化合物(IV)は、自体公知の方法、例えば W09838156 に記載の方法あるいは これに準ずる方法により製造することができる。

[製造法4]

式(I)においてXが $-(CH_2)_{w3}$ NR 8 CO $(CH_2)_{w4}$ - である化合物(I d)は、例えば下記アミド化反応によって製造される。 (アミド化反応)

$$Ar^{1} - (CH_{2})_{W3} - NH + H00C - (CH_{2})_{W4} - Ar - Y - N R^{1}$$

$$(VI) \qquad \qquad (VII) \qquad \qquad R^{2}$$

$$Ar^{1} - (CH_{2})_{W3} - NCO - (CH_{2})_{W4} - Ar - Y - N R^{1}$$

$$(Id) \qquad \qquad R^{2}$$

[式中の記号は前記と同意義を示す]

20 本製造法は、前記した製造法1に準じて行われる。 化合物(VI)は、自体公知の方法により製造することができる。 化合物(VII)は、自体公知の方法、例えば W09838156 に記載の方法あるいは

20

化合物(VIII)および化合物(IX)は、自体公知の方法により製造することができる。

[製造法6.]

式(I)において Ar ¹が置換基を有していてもよい環集合芳香族基(Ar ² -Ar ³)である化合物(I f)は、例えば下記アリールカップリング反応に よって製造することもできる。

(アリールカップリング反応)

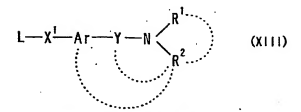
$$Ar^{2} \xrightarrow{B} L^{1} \qquad + \qquad L^{2} \xrightarrow{Ar^{3}} X \xrightarrow{Ar} V \xrightarrow{R^{1}} (X1)$$

$$Ar^{2} \xrightarrow{B} L^{1} \qquad + \qquad L^{2} \xrightarrow{Ar^{3}} X \xrightarrow{Ar} V \xrightarrow{R^{1}} (X1)$$

[式中、 Ar^2 および Ar^3 は、それぞれ置換基を有していてもよい単環式芳香族基を; L^1 はヒドロキシあるいは C_{1-6} アルキルを; L^2 はハロゲン(好ましくは塩素、臭素)あるいはトリフルオロメタンスルホニルオキシを;その他の記号は前記と同意義を示す]

Ar ²および Ar ³で示される「置換基を有していてもよい単環式芳香族基または縮合芳香族基」において、「置換基」、「単環式芳香族基」、「縮合芳香族基」としては、前記 Ar ¹として例示したものが用いられる。とりわけ、Ar ²および Ar ³が、ともに置換基を有していてもよいフェニルであり、Ar ² -Ar ³が置換基を有していてもよいピフェニリルである場合が好ましい。

アリールカップリング反応は、自体公知の方法、例えば、アクタ ケミカスカンジナビア (Acta. Chemica Scandinavia), 221-230頁、1993年等に記載の方法、あるいはこれに準ずる方法に従って行うことができる。 化合物(X)と1ないし3当量(好ましくは1ないし1.5当量)の化合物(XI)



[式中の記号は前記と同意義を示す]で表される化合物またはその塩とを反応させることによっても製造することができる。

本製造法は、前記した製造法1に準じて行われる。

6 化合物(XII) および化合物(XIII) は、自体公知の方法により製造することができる。

前記「アルコール系溶媒」としては、例えば、メタノール、エタノール、 イソプロパノール、tertープタノールなどが用いられる。

10 前記「エーテル系溶媒」としては、例えば、ジエチルエーテル、テトラヒ ドロフラン(THF)、1,4-ジオキサン、1,2-ジメトキシエタンなどが用いられ る。

前記「ハロゲン化炭化水素系溶媒」としては、例えば、ジクロロメタン、 クロロホルム、1,2-ジクロロエタン、四塩化炭素などが用いられる。

15 前記「芳香族系溶媒」としては、例えば、ベンゼン、トルエン、キシレン、 ピリジンなどが用いられる。

前記「炭化水素系溶媒」としては、例えば、ヘキサン、ペンタン、シクロ ヘキサンなどが用いられる。

前記「アミド系溶媒」としては、例えば、N,N-ジメチルホルムアミド(DMF)、N,N-ジメチルアセトアミド、N-メチルピロリドンなどが用いられる。

前記「ケトン系溶媒」としては、例えば、アセトン、メチルエチルケトン などが用いられる。

前記「スルホキシド系溶媒」としては、例えば、ジメチルスルホキシド(DMSO)などが用いられる。

25 前記「ニトリル系溶媒」としては、例えば、アセトニトリル、プロピオニ トリルなどが用いられる。 ョウ素など)、 C_{1-6} アルキル(例、メチル、エチル、n-プロピルなど)、 C_{1-6} アルコキシ(例、メトキシ、エトキシ、プロボキシなど)またはニトロなどで 置換されていてもよい。

カルボニルの保護基としては、例えば、環状アセタール(例、1,3-ジオキサンなど)、非環状アセタール(例、ジーC 1-6アルキルアセタールなど)などが用いられる。

上記した保護基の除去方法は、自体公知の方法、例えば、プロテクティブグループス イン オーガニック シンセシス(Protective Groups in Organic Synthesis)、 John Wiley and Sons 刊(1980)に記載の方法などに準じて行うことができる。例えば、酸、塩基、紫外光、ヒドラジン、フェニルヒドラジン、Nーメチルジチオカルバミン酸ナトリウム、テトラブチルアンモニウムフルオリド、酢酸パラジウム、トリアルキルシリルハライド(例えば、トリメチルシリルヨージド、トリメチルシリルプロミドなど)などを使用する方法、還元法などが用いられる。

15

10

本発明化合物は、公知の手段、例えば、溶媒抽出、液性変換、転溶、晶出、再結晶、クロマトグラフィーなどによって単離精製することができる。また、本発明化合物の原料化合物またはその塩は、前記と同様の公知の手段などによって単離精製することができるが、単離することなくそのまま反応混合物として次の工程の原料として供されてもよい。

20

本発明化合物は、優れた MCH 受容体拮抗作用を有するため、MCH に起因する 疾患の予防・治療剤として有用である。 また、本発明化合物は、毒性も低く、 経口吸収性および脳内移行性に優れている。

25 したがって、本発明化合物を含有するメラニン凝集ホルモン拮抗剤(以下、MCH 拮抗剤と略記することがある)は、哺乳動物(例えば、ラット、マウス、モルモット、ウサギ、ヒツジ、ウマ、ブタ、ウシ、サル、ヒトなど)に対し、MCH に起因する疾患の予防・治療剤などとして安全に投与される。

ここで、MCH に起因する疾患としては、例えば肥満症 [例、悪性肥満細胞症

15

20

シウム、タルク、コロイドシリカなどが挙げられる。

結合剤としては、例えば、結晶セルロース、白糖、Dーマンニトール、デキストリン、ヒドロキシプロピルセルロース、ヒドロキシプロピルメチルセルロース、ポリビニルピロリドン、デンプン、ショ糖、ゼラチン、メチルセルロース、カルボキシメチルセルロースナトリウムなどが挙げられる。

崩壊剤としては、例えば、デンプン、カルボキシメチルセルロース、カルボキシメチルセルロースカルシウム、クロスカルメロースナトリウム、カルボキシメチルスターチナトリウム、低置換度ヒドロキシプロピルセルロース (L-HPC) などが挙げられる。

10 溶剤としては、例えば、注射用水、アルコール、プロピレングリコール、 マクロゴール、ゴマ油、トウモロコシ油などが挙げられる。

溶解補助剤としては、例えば、ポリエチレングリコール、プロピレングリコール、Dーマンニトール、安息香酸ペンジル、エタノール、トリスアミノメタン、コレステロール、トリエタノールアミン、炭酸ナトリウム、クエン酸ナトリウムなどが挙げられる。

懸濁化剤としては、例えば、ステアリルトリエタノールアミン、ラウリル 硫酸ナトリウム、ラウリルアミノプロピオン酸、レシチン、塩化ベンザルコニウム、塩化ベンゼトニウム、モノステアリン酸グリセリンなどの界面活性剤;例えばポリビニルアルコール、ポリビニルピロリドン、カルボキシメチルセルロースナトリウム、メチルセルロース、ヒドロキシメチルセルロース、ヒドロキシエチルセルロース、ヒドロキシプロピルセルロースなどの親水性高分子などが挙げられる。

等張化剤としては、例えば、ブドウ糖、D-ソルビトール、塩化ナトリウム、 グリセリン、D-マンニトールなどが挙げられる。

25 緩衝剤としては、例えば、リン酸塩、酢酸塩、炭酸塩、クエン酸塩などの 緩衝液などが挙げられる。

無痛化剤としては、例えば、ペンジルアルコールなどが挙げられる。

防腐剤としては、例えば、パラオキシ安息香酸エステル類、クロロブタノール、ベンジルアルコール、フェネチルアルコール、デヒドロ酢酸、ソルビ

25

()

合わせて用いてもよい。

上記「糖尿病治療薬」としては、例えばインスリン抵抗性改善薬、インスリン分泌促進薬、ビグアナイド剤、インスリン、α一グルコシダーゼ阻害薬、β3アドレナリン受容体作動薬などが挙げられる。

インスリン抵抗性改善薬としては、例えばピオグリタゾンまたはその塩(好ましくは塩酸塩)、トログリタゾン、ロシグリタゾンまたはその塩(好ましくはマレイン酸塩)、JTT-501、GI-262570、MCC-555、YM-440、DRF-2593、BM-13-1258、KRP-297、R-119702などが挙げられる。

10 インスリン分泌促進薬としては、例えばスルフォニル尿素剤が挙げられる。 該スルフォニル尿素剤の具体例としては、例えばトルプタミド、クロルプロ パミド、トラザミド、アセトヘキサミド、 グリクロピラミドおよびそのアン モニウム塩、グリベンクラミド、グリクラジド、グリメピリドなどが挙げら れる。

15 上記以外にも、インスリン分泌促進剤としては、例えばレパグリニド、ナ テグリニド、ミチグリニド (KAD-1229)、JTT-608などが挙 げられる。

ビグアナイド剤としては、例えばメトホルミン、ブホルミン、フェンホル ミンなどが挙げられる。

インスリンとしては、例えばウシ、ブタの膵臓から抽出された動物インスリン;ブタの膵臓から抽出されたインスリンから酵素的に合成された半合成ヒトインスリン;大腸菌、イーストを用い遺伝子工学的に合成したヒトインスリンなどが挙げられる。インスリンとしては、0.45から0.9 (W/W)%の亜鉛を含むインスリン亜鉛;塩化亜鉛、硫酸プロタミンおよびインスリンから製造されるプロタミンインスリン亜鉛なども用いられる。さらに、インスリンは、そのフラグメントあるいは誘導体(例、INS-1など)であってもよい。

なお、インスリンには、超速効型、速効型、二相型、中間型、持続型など 種々のものが含まれるが、これらは患者の病態により適宜選択できる。 プリル、アラセプリル、(塩酸) デラプリル、リジノプリル、イミダプリル、ベナゼプリル、シラザプリル、テモカプリル、トランドラプリル、(塩酸) マニジピンなどが挙げられる。

カルシウム拮抗薬としては、例えばニフェジピン、アムロジピン、エホニ ジピン、ニカルジピンなどが挙げられる。

カリウムチャンネル開口薬としては、例えばレブクロマカリム、L-27152、AL 0671、NIP-121 などが挙げられる。

アンジオテンシン II 拮抗薬としては、例えばロサルタン、カンデサルタンシレキシチル、パルサルタン、イルペサルタン、CS-866、E4177 などが挙げられる。

上記「高脂血症治療薬(動脈硬化症治療薬)」としては、例えばHMG-CoA還元酵素阻害薬、フィブラート系化合物などが挙げられる。

HMG-CoA還元酵素阻害薬としては、例えばプラバスタチン、シンバスタチン、ロバスタチン、アトルバスタチン、フルバスタチン、リパンチル、セリバスタチン、イタバスタチン、2D-4522またはそれらの塩(例、ナトリウム塩など)などが挙げられる。

フィブラート系化合物としては、例えばベザフィブラート、クリノフィブ ラート、クロフィブラート、シンフィブラートなどが挙げられる。

上記「関節炎治療薬」としては、例えばイブプロフェンなどが挙げられる。 上記「抗不安薬」としては、例えばクロルジアゼポキシド、ジアゼパム、 オキサゾラム、メダゼパム、クロキサゾラム、ブロマゼパム、ロラゼパム、 アルプラゾラム、フルジアゼパムなどが挙げられる。

上記「抗うつ薬」としては、例えば、フルオキセチン、フルボキサミン、イミプラミン、パロキセチン、サートラリンなどが挙げられる。

25

20

10

15

前記した併用用薬剤の投与時期は限定されず、MCH 拮抗剤または医薬組成物 と併用用薬剤とを、投与対象に対し、同時に投与してもよいし、時間差をお いて投与してもよい。併用用薬剤の投与量は、臨床上用いられている投与量 に準ずればよく、投与対象、投与ルート、疾患、組み合わせ等により適宜選 d : ダブレット (doublet)

t: トリプレット (triplet)

q : クァルテット (quartet)

m: マルチプレット (multiplet)

5 br : プロード (broad)

J : カップリング定数 (coupling constant)

Hz·: ヘルツ (Hertz)

CDC1₃: 重クロロホルム

 $DMSO-d_6:$ 重ジメチルスルホキシド

THF : テトラヒドロフラン DMF : N, N-ジメチルホルムアミド

DMSO : ジメチルスルホキシド

WSCD: 1-エチル-3-(3-ジメチルアミノプロビル) カル

ポジイミド

15 WSC: 1-エチル-3-(3-ジメチルアミノプロピル) カルボ

ジイミド 塩酸塩

¹H-NMR :プロトン核磁気共鳴

(通常フリー体をCDC 1 8中で測定した。)

IR : 赤外吸収スペクトル

20 Me : メチル

Et: エチル

HOBt: 1-ヒドロキシ-1H-ペンソトリアゾール

IPE:ジイソプロピルエーテル

DMAP : 4-ジメチルアミノピリジン

25

10

本明細書および図面において、塩基やアミノ酸などを略号で表示する場合、IUPAC-IUB Commision on Biochemical Nomenclatureによる略号あるいは当該分野における慣用略号に基づくものであり、その例を下記する。またアミノ酸に関し光学異性体があ

Arg:アルギニン

His :ヒスチジン

Phe:フェニルアラニン

Tyr : チロシン

5 Trp : トリプトファン

Pro :プロリン

Asn:アスパラギン

Gln:グルタミン

pG1 : ピログルタミン酸

10 Me : メチル基

E t : エチル基

Bu:プチル基

Ph : フェニル基

TC : チアゾリジン-4(R)-カルボキサミド基

15

20

Z

また、本明細書中で繁用される置換基、保護基および試薬を下記の記号で表記する。

Tos: pートルエンスルホニル

CHO : ホルミルBz 1 : ペンジル

B z 1 :ペンジル

Cl₂Bzl : 2, 6-ジクロロベンジル

Bom : ペンジルオキシメチル

C1-Z:2-クロロベンジルオキシカルボニル

: ペンジルオキシカルボニル

25 Br-Z: 2-プロモベンジルオキシカルボニル

Boc: tープトキシカルポニル

DNP:ジニトロフェノール

Trt : トリチル

Bum: tープトキシメチル

ヒト SLC-1 の全アミノ酸配列を示す。

[配列番号:10]

ヒトSLC-1(S)をコードする cDNA のスクリーニングに使用した合成 DNA を示す。

[配列番号:11]

5 ヒトSLC-1(S)をコードする cDNA のスクリーニングに使用した合成 DNA を示す。

[配列番号:12]

ヒトSLC-1(L)をコードする cDNA のスクリーニングに使用した合成 DNA を示す。

[配列番号:13]

ヒトSLC-1(L)をコードする cDNA のスクリーニングに使用した合成 DNA を示す。

10 〔配列番号:14〕

15

5' 側に Sal I 認識配列が付加され、また 3' 側に Spe I 認識配列が付加されたヒト SLC-1(S) cDNA の全塩基配列を示す。

[配列番号:15]

5' 側に Sal I 認識配列が付加され、また 3' 側に Spe I 認識配列が付加されたヒト SLC-1(L) cDNA の全塩基配列を示す。

[配列番号:16].

ヒトSLC-1(S) 発現 CHO 細胞およびヒト SLC-1(L) 発現 CHO 細胞の各クローン における SLC-1mRNA の発現量を測定するために使用したリボプロープ (riboprobe) を示す。

20 参考例1-6で得られた配列番号:9で表される塩基配列をコードする DNA を含むプラスミドによる形質転換体 Escherichia coli DH10B/phSLC1L8 は、 平成11年2月1日から通商産業省工業技術院生命工学工業技術研究所(N I BH) に寄託番号FERM BP-6632として、平成11年1月21日から財団法人・発酵研究所(IFO) に寄託番号IFO 16254として で寄託されている。

実施例

参考例1

tert-ブチル 6-[(N,N-ジメチルアミノ)メチル]-2-ナフチルカーバメート

計算値:C, 70.31; H, 7.01; N, 5.12. 実験値:C, 70.36; H, 6.89; N, 5.14.

3) 前記 2) で得た tert-ブチル 6-(ヒドロキシメチル)-2-ナフチルカーバメート (1.00 g, 3.66 mmol)をジクロロメタン(18 ml)に溶解し、二酸化マンガン(1.59 g, 18.3 mmol)を加え、室温で4時間撹拌した。不溶物をろ去後、ろ液を減圧下に濃縮し、ジイソプロピルエーテルから結晶化して、tert-ブチル 6-ホルミル-2-ナフチルカーバメート (889 mg)を白色粉末として得た。

「H-NMR (CDCl₃) δ: 1.57 (9H, s), 6.76 (1H, br), 7.44 (1H, m), 7.83 (1H, d, J = 8.4 Hz), 7.92 (2H, m), 8.09 (1H, s), 8.25 (1H, s), 10.10 (1H, s). 4) 前記 3)で得た tert-ブチル 6-ホルミルー2-ナフチルカーパメート (300 mg, 1.11 mmol) とジメチルアミン塩酸塩 (270 mg, 3.32 mmol) をメタノール(2 ml)とテトラヒドロフラン(2 ml)の混合溶液に溶解し、シアノトリヒドロほう酸ナトリウム (210 mg, 3.32 mmol) を加え、室温で2時間撹拌した。反応液に炭酸カリウム水溶液を加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、減圧下に濃縮した。残査をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (展開溶媒;酢酸エチル:メタノール=10:1) にて精製し、表題化合物 (242 mg) を無色油状物として得た。

20 $^{1}\text{H-NMR}$ (CDC1₃) δ : 1.55 (9H, s), 2.27 (6H, s), 3.54 (2H, s), 6.75 (1H, s), 7.32 (1H, dd, J = 3.1, 8.7 Hz), 7.42 (1H, d, J = 8.4 Hz), 7.64 (1H, s), 7.71 (2H, d-like, J = 8.7 Hz), 7.96 (1H, s).

参考例2

tert-プチル 6-(1-ピロリジニルメチル)-2-ナフチルカーバメート

25

参考例1の2)で得た tert-プチル 6-(ヒドロキシメチル)-2-ナフチルカーバメート(500 mg, 1.83 mmol)とトリエチルアミン(0.254 ml, 1.83 mmol)をテトラヒドロフラン(9 ml)に溶解し、氷冷下メタンスルホニルクロリド(0.142

10

15

20

25

ml)に溶解し、氷冷下 1-エチル-3-(3-ジメチルアミノプロピル)-カルボジイミド塩酸塩 (833 mg, 4.34 mmol) を加え、室温で1時間、50℃で2時間撹拌した。反応液に1規定塩酸を加え酢酸エチルで抽出した。抽出液を1規定水酸化ナトリウム溶液、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、減圧下に濃縮した。残査をアルミナカラムクロマトグラフィー(展開溶媒;酢酸エチル)により精製し、溶出物を酢酸エチルから結晶化し、メチル6-[(4-プロモアニリノ)カルボニル]-2-ナフトエート(954 mg)を白色粉末として得た。

 $^{1}\text{H-NMR}$ (DMS0-d₆) δ : 3.95 (3H, s), 7.58 (2H, d, J = 8.6 Hz), 7.82 (2H, d, J = 8.6 Hz), 8.07 (2H, d, J = 8.6 Hz), 8.22 (1H, d, J = 8.6 Hz), 8.29 (1H, d, J = 8.6 Hz), 8.63 (1H, s), 8.72 (1H, s), 10.64 (1H, s).

2) 前記1)で得たメチル 6-[(4-プロモアニリノ)カルボニル]-2-ナフトエート (900 mg, 2.34 mmol)をテトラヒドロフラン(10 ml)に溶解し、氷冷下、水素化リチウムアルミニウム(178 mg, 4.68 mmol)を加え、室温で 2 時間撹拌した。反応液に酢酸エチルと1 規定塩酸を加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、減圧下に濃縮した。残留物にクロロホルムを加え結晶化し、表題化合物(349 mg)を白色粉末として得た。

¹H-NMR (DMSO-d₅) δ : 4.71 (2H, d, J = 5.6 Hz), 5.41 (1H, t, J = 5.6 Hz), 7.56 (3H, m), 7.82 (2H, d, J = 8.4 Hz), 7.92 (1H, s), 8.02 (3H, m), 8.54 (1H, s), 10.53 (1H, s).

参考例5

N-[2-(ヒドロキシメチル)-6-キノリニル]アセトアミド

1) 6-アミノ-2-メチルキノリン (1.02 g, 6.45 mmol) をピリジン(30 ml)に溶解し、無水酢酸 (0.913 ml, 9.67 mmol) を加え、室温で3時間撹拌した。溶媒を減圧下留去した後、ジイソプロピルエーテルを加え結晶化し、N-(2-メチル-6-キノリニル)アセトアミド (1.20g) を白色粉末として得た。

化合物 (900 mg) を粉末として得た。

¹H-NMR (CD₃OD) δ : 2. 23 (3H, s), 5. 12 (2H, s), 8. 08 (1H, d, J = 8. 4 Hz), 8. 17 (2H, s-like), 8. 74 (1H, s), 9. 01 (1H, d, J = 8. 4 Hz).

参考例7

5 2-(クロロメチル)-6-キノリニルアミン 2塩酸塩

参考例 6 で得られた N-[2-(クロロメチル)-6-キノリニル]アセトアミド 塩酸塩(900 mg, 3.32 mmol)に 5 規定塩酸 (17 ml) を加え、100℃で 2 時間攪 拌した。反応液を減圧下濃縮し、得られた残査をテトラヒドロフランで洗浄 して表題化合物 (849 mg) を粉末として得た。

¹H-NMR (CD₃OD) δ : 5.07 (2H, s), 7.42 (1H, d, J = 2.4 Hz), 7.71 (1H, dd, J = 2.4, 9.0 Hz), 7.95 (1H, d, J = 8.4 Hz), 8.06 (1H, d, J = 9.0 Hz), 8.78 (1H, d, J = 8.4 Hz).

参考例8

10

20

25

15 4'-クロロ-N-[2-(クロロメチル)-6-キノリニル] [1,1'-ピフェニル]-4-カ ルポキサミド

参考例7で得られた 2-(クロロメチル)-6-キノリニルアミン 2塩酸塩と 4'-クロロ[1,1'-ピフェニル]-4-カルボン酸を用いて、実施例1の WSC を用いたアミド化反応と同様の操作を行うことにより、表題化合物を粉末として得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ : 4.95 (2H, s), 7.58 (2H, d, J = 8.4 Hz), 7.66 (1H, d, J = 8.4 Hz), 7.82 (2H, d, J = 8.4 Hz), 7.89 (2H, d, J = 7.8 Hz), 8.01 (1H, d, J = 9.0 Hz), 8.09 (1H, m), 8.13 (2H, d, J = 7.8 Hz), 8.41 (1H, d, J = 8.4 Hz), 8.61 (1H, s), 10.67 (1H, s).

参考例 5 で得た N-[2-(ヒドロキシメチル)-6-キノリニル] アセトアミドを用いて、実施例 <math>6 の 1) と同様の操作を行うことにより、表題化合物を粉末として得た。

5 H-NMR (CDC1₃) δ: 1.02 (6H, d, J = 6.2 Hz), 1.25-1.76 (6H, m), 2.24 (3H, s), 2.50-2.70 (2H, m), 4.01 (2H, s), 7.52 (1H, dd, J = 2.2 and 8.8 Hz), 7.73 (1H, br), 7.83 (1H, d, J = 8.8 Hz), 7.94 (1H, d, J = 8.4 Hz), 8.04 (1H, d, J = 8.4 Hz), 8.29 (1H, d, J = 2.2 Hz).

元素分析値 C₁₉H₂₅N₃O・0.5H₂O として

10 計算値: C, 71.22; H, 8.18; N, 13.11.

実験値:C, 71.01; H, 7.81; N, 12.90.

融点: 120-122 ℃ (結晶化溶媒:酢酸エチル-ヘキサン)

参考例12

2-(ジエチルアミノメチル)-6-キノリンアミン

15

参考例5で得たN-[2-(ヒドロキシメチル)-6-キノリニル]アセトアミドを用いて、実施例6の1)および参考例9と同様の操作を順次行うことにより、表題化合物を粉末として得た。

¹H-NMR (CDCl₂) δ: 1.06 (6H, t, J = 7.0 Hz), 2.60 (4H, q, J = 7.0 Hz), 3.82 (2H, s), 3.91 (2H, br), 6.90 (1H, d, J = 2.6 Hz), 7.12 (1H, dd, J = 2.6 and 8.8 Hz), 7.54 (1H, d, J = 8.4 Hz), 7.86 (2H, d, J = 8.8 Hz). 融点: 93-94 ℃ (結晶化溶媒:ジエチルエーテルーへキサン)

参考例13

N-[2-[(2, 2, 6, 6-テトラメチル-1-ピペリジニル)メチル]-6-キノリニル]ア 25 セトアミド 酸化カリウム (3.8g, 67.7mmol) を加えて 3 時間加熱還流した。減圧下溶媒を留去後、得られた固体をジエチルエーテル(300ml)に懸濁し、氷冷下 2N 塩酸で pH 2 に調整した。有機層を分離して飽和食塩水(50ml)で洗浄後、硫酸マグネシウムで乾燥した。減圧下溶媒を留去し、黄色固体として 2-(4-クロロフェニル)-5,5'-ジカルボキシ-1,3-ジオキサン (4.3g、82%) を得た。

¹H-NMR (CDCl₃) δ : 3.99(2H, d, J=12.2Hz), 4.50(2H, dd, J=4.6Hz, 12.2Hz), 5.42(1H, s), 7.35(2H, d, J=9.0Hz), 7.42(2H, d, J=9.0Hz).

融点: 164-165 ℃

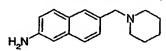
3) 前記 2) で得た 2-(4-クロロフェニル)-5,5'-ジカルボキシ-1,3-ジオキサン (4.3g、15mmol) とトリエチルアミン (20ml) の混合物を 150℃で 4 時間加熱した。反応液を減圧下濃縮後、残さをジエチルエーテル (200ml) に溶解し、2N 塩酸で pH2 に調節した。有機層を飽和食塩水で洗浄し、硫酸マグネシウムで乾燥後、減圧下溶媒を留去した。得られた固体をヘキサン-酢酸エチル溶液で洗浄し、淡黄色粉末として題記化合物 (3.09g、85%)を得た。

15 FAB (pos): 243 [MH]+

融点: 183-184 ℃

参考例15

6-(1-ピペリジニルメチル)ナフタレン-2-アミン



20 参考例 3 で得た tert-プチル 6- (1-ピペリジニルメチル)-2-ナフチルカーバメート (710mg, 2.09mmol) をトリフルオロ酢酸 (10ml)に溶解し、室温で1時間攪拌した。反応液を減圧下濃縮し、残さに酢酸エチル (50ml)を加え、炭酸カリウム水溶液(50ml)、飽和食塩水(50ml)で洗浄後、減圧下濃縮し、表題化合物 (420mg, 1.75mmol)を淡橙色結晶として得た。

25 H-NMR (DMSO-d₆) δ:1.38 (2H, m), 1.48 (4H, m), 2.32 (4H, br s), 3.44 (2H, s), 5.30 (2H, br s), 6.79 (1H, s), 6.90 (1H, dd, J=8.5 and 2.0Hz), 7.23 (1H, d, J=8.3Hz), 7.43 (1H, d, J=8.5Hz), 7.46 (1H, s), 7.54 (1H, d, J=8.5Hz).

を無色粉末として得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ : 1.81 (4H, m), 2.56 (4H, m), 3.74 (2H, s), 3.80 (2H, br), 6.93 (2H, dd, J = 2.1, 8.4 Hz), 6.97 (1H, d, J = 2.1 Hz), 7.38 (1H, dd, J = 2.1, 8.4 Hz), 7.55 (1H, d, J = 8.4 Hz), 7.61-7.64 (2H, m).

5 参考例19

10

15

20

25

 \bigcirc

6-[(2, 2, 6, 6-テトラメチル-1-ピペリジニル)メチル]-2-ナフタレンアミン

参考例1の2)で得た tert-ブチル 6-(ヒドロキシメチル)-2-ナフチルカーパメートを用いて、参考例2および参考例15と同様の操作を順次行うことにより、表題化合物を無色粉末として得た。

¹H-NMR (DMSO-d₀) δ : 1.02 (12H, s), 1.57 (6H, m), 3.78 (2H, br), 3.89 (2H, s), 6.89-6.98 (2H, m), 7.41-7.54 (2H, m), 7.63 (1H, d, J = 8.4 Hz), 7.76 (1H, s).

参考例20

N-[6-[(ジイソプロピルアミノ)メチル]-2-ナフチル]-2-ヒドロキシ-2-メ チルプロパンアミド

1) 6-(ヒドロキシメチル)-2-ナフトール (500mg, 2.87mmol) のジメチルアセトアミド (4ml) 溶液に水酸化ナトリウム (344mg, 8.61mmol) を加え、1時間攪拌した。2-プロモ-2-メチルプロパンアミド (1.43g, 8.61mmol) とヨウ化カリウム (476mg, 2.87mmol) を加え、室温で16時間攪拌した。反応液に水を加え酢酸エチルで抽出した。抽出液を1規定水酸化ナトリウムと飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧下濃縮後、イソプロピルエーテルにより無色粉末として、2-[[6-(ヒドロキシメチル)-2-ナフチル]オキシ]-2-メチルプロパンアミド(506mg) を得た。

10

15

6-メトキシ-2-ナフトアルデヒド (3.00g, 16.1mmol) とピロリジン (2.69ml, 32.2mmol) のテトラヒドロフラン (32ml) と酢酸 (16ml) 溶液にトリアセトキシヒドロホウ酸ナトリウム (6.83g, 32.2mmol) を 0℃で加え、室温で 7時間攪拌した。溶媒を減圧下留去し、得られた油状物に 1 規定塩酸を加え、ジエチルエーテルで洗浄した。水層に 8 規定水酸化ナトリウムを加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧下濃縮して、表題化合物 (3.89g) を得た。

'H-NMR (CDCl₈) δ: 1.80 (4H, m), 2.54 (4H, m), 3.74 (2H, s), 3.92 (3H, s), 7.13 (2H, m), 7.45 (1H, m), 7.68-7.73 (3H, m). 参考例 2.2

6-(1-ピロリジニルメチル)-2-ナフトール 臭化水素酸塩

参考例21で得られた1-[(6-メトキシ-2-ナフチル)メチル]ピロリジン(3.63g, 15.0mnol)の48%臭化水素酸(75ml)溶液を100℃で6時間攪拌した。反応液を水で希釈し、生じた結晶を集め、水、テトラヒドロフランとジイソプロピルエーテルで洗浄して、表題化合物(2.45g)を無色粉末として得た。

「H-NMR (CDCl₃, free base) δ: 1.80 (4H, m), 2.71 (4H, m), 3.77 (2H, s), 5.20 (1H, br), 6.78 (1H, d, J = 2.6 Hz), 7.85 (1H, dd, J = 2.6, 8.8 Hz), 7.31 (2H, s-like), 8.43 (1H, d, J = 8.8 Hz), 8.56 (1H, s). 参考例 2 3

2-メチル-1, 2, 3, 4-テトラヒドロベンゾ[b] [1, 6] ナフチリジン-8-アミン

25 1) 2-アミノ-5-ニトロペンズアルデヒド (1.00g, 6.02mmol) と 1-メチル-4-ピペリジノン (0.89ml, 7.22mmol) のエタノール (108ml) 溶液に 4 規

10

15

20

25

ロモベンジル)オキシ]-1H-インドール-2-カルボキシレート (565mg) を得た。 1 H-NMR (DMSO-d₆) δ : 1.33 (3H, t, J = 6.9 Hz), 4.32 (2H, t, J = 6.9 Hz), 5.08 (2H, s), 6.98-7.04 (2H, m), 7.18 (1H, d, J = 2.4 Hz), 7.36 (1H, d, J = 8.7 Hz), 7.43 (2H, d, J = 8.4 Hz), 7.59 (2H, d, J = 8.4 Hz), 11.77 (1H, s).

2) 前記1)で得られたエチル 5-[(4-プロモベンジル)オキシ]-1H-インドール-2-カルボキシレート(300mg, 0.802mmol)のテトラヒドロフラン(4ml)溶液に、0℃で水素化リチウムアルミニウム(60.8mg, 1.60mmol)を加え、1時間撹拌した。反応液に酢酸エチルを加え、1規定塩酸と飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧下濃縮後、得られた残査をアルミナカラムクロマトグラフィー(展開溶媒;酢酸エチル)により精製して、イソプロピルエーテルとヘキサンにより粉末化して、表題化合物(219mg)を得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ : 4.55 (2H, d, J = 8.4 Hz), 5.05 (2H, s), 5.19 (1H, t, J = 8.4 Hz), 6.16 (1H, s), 6.74 (1H, dd, J = 8.8, 2.2 Hz), 7.03 (1H, d, J = 2.2 Hz), 7.20 (1H, d, J = 8.8 Hz), 7.41 (2H, d, J = 8.4 Hz), 7.57 (2H, d, J = 8.4 Hz), 10.84 (1H, s).

実施例1

4'-クロロ-N-[6-[(N, N-ジメチルアミノ)メチル]-2-ナフチル][1,1'-ビフェニル]-4-カルボキサミド

参考例1で得た tert-プチル 6-[(N,N-ジメチルアミノ)メチル]-2-ナフチルカーパメート (237 mg, 0.789 mmol) をトリフルオロ酢酸 (4 ml) に溶解し、室温で1時間撹拌後、溶媒を減圧下に濃縮した。残査に酢酸エチル、炭酸カリウム水溶液を加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、減圧下に濃縮した。得られた残査、4'-

実施例3

4'-クロロ-N-[6-(1-ピペリジニルメチル)-2-ナフチル][1,1'-ピフェニル]-4-カルポキサミド

参考例3で得た tert-ブチル 6-(1-ピペリジニルメチル)-2-ナフチルカーバメート(100 mg, 0.42 mmol)と4-クロロビフェニルカルボン酸 (116 mg, 0.49 mmol)を用いて、実施例1と同様の操作を行うことにより表題化合物(103 mg)を白色粉末として得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ : 1.41-1.51 (6H, m), 2.37 (4H, m), 3.56 (2H, s), 7.46 10 (1H, d, J = 8.4 Hz), 7.58 (2H, d, J = 8.7 Hz), 7.72 (1H, s), 7.80 (7H, m), 8.12 (2H, d, J = 8.7 Hz), 8.45 (1H, s), 10.48 (1H, s).

融点: 220-222℃ (結晶化溶媒:酢酸エチルージイソプロピルエーテル) 実施例4

N-(4-プロモフェニル)-6-[(ジメチルアミノ)メチル]-2-ナフトアミド

15

20

5

参考例 4 で得た N-(4-ブロモフェニル)-6-(ヒドロキシメチル)-2-ナフト アミド(349 mg, 0.980 mmol)、トリエチルアミン(0.164 ml, 1.18 mmol)を N, N-ジメチルホルムアミド(5 ml)に溶解し、氷冷下塩化メタンスルホニル(0.091 ml, 18 mmol)を加え、30分間撹拌した。反応液にジメチルアミン塩酸塩(160 mg, 96 mmol)と炭酸カリウム(406 mg, 2.94 mmol)を加え、60℃で16時間撹拌した。反応液に酢酸エチルと水を加え、酢酸エチル抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、減圧下に濃縮した。残留物にジイソプロピルエーテルを加え結晶化し、表題化合物(135 mg)を白色粉末として得た。

25 H-NMR (DMSO-d₆) δ : 2.19 (6H, s), 3.57 (2H, s), 7.57 (3H, m), 7.81 (2H,

20

25

ド (92.3 mg, 0.427 mmol) とトリエチルアミン (0.0712 ml, 0.512 mmol) を N, N-ジメチルホルムアミド(2 ml)に溶解し、氷冷下、塩化メタンスルホニル (0.0396 ml, 0.512 mmol) を加え、30分間撹拌した。反応液にジメチルアミン塩酸塩 (69.6 mg, 0.854 mmol) と炭酸カリウム (177 mg, 1.28 mmol) を加え、60℃で16時間撹拌した。反応液に炭酸カリウム水溶液を加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、減圧下に濃縮した。得られた残査をアルミナカラムクロマトグラフィー (展開溶媒:酢酸エチル) により精製し、N-[2-[(N, N-ジメチルアミノ)メチル]-6-キノリニル]アセトアミド (71.9 mg) を油状物として得た。

10 $^{1}H-NMR$ (CDCl₃) δ : 2.25 (3H, s), 2.34 (6H, s), 3.76 (2H, s), 7.45-7.58 (3H, m), 8.02 (1H, d, J = 9.0 Hz), 8.09 (1H, d, J = 8.4 Hz), 8.31 (1H, s).

2) 前記1)で得た N-[2-[(N,N-ジメチルアミノ)メチル]-6-キノリニル] アセトアミド (1.9 mg, 0.296 mmol) を濃塩酸 (1.5 ml) に溶解し、110℃で2時間撹拌した。溶媒を減圧下に留去し、残査に炭酸カリウム水溶液を加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、減圧下に濃縮した。得られた残査、4'-クロロピフェニルカルボン酸 (68.8 mg, 0.296 mmol) とジメチルアミノピリジン (36.1 mg, 0.296 mmol)をN,N-ジメチルホルムアミド(1.5 ml)に溶解し、氷冷下、1-エチル-3-(3-ジメチルアミノプロピル)-カルボジイミド塩酸塩 (56.6 mg, 0.296 mmol)を加え、室温で16時間撹拌した。反応液に炭酸カリウム水溶液を加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、減圧下に濃縮した。得られた残査をアルミナカラムクロマトグラフィー (展開溶媒;酢酸エチル) により精製し、酢酸エチルージイソプロピルエーテル (1:5) から結晶化し、表題化合物 (60.6 mg) を白色粉末として得た。

 $^{1}\text{H-NMR}$ (DMSO-d₆) δ : 2.23 (6H, s), 3.67 (2H, s), 7.58 (3H, m), 7.82 (2H, d, J = 8.4 Hz), 7.89 (2H, d, J = 8.4 Hz), 7.96 (1H, d, J = 9.0 Hz), 8.04 (1H, dd, J = 9.0, 2.1 Hz), 8.13 (2H, d, J = 8.4 Hz), 8.29 (2H, d, J =

実施例 7 の 1) で得た N-[2-(1-ピロリジニルメチル)-6-キノリニル] アセトアミドと 4-クロロピフェニルカルボン酸を用いて、実施例 6 の 2) と同様の操作を行うことにより、表題化合物を白色粉末として得た。

¹H-NMR (DMS0-d₆) δ : 1.77 (4H, m), 2.65 (4H, m), 3.98 (2H, s), 7.59 (3H, m), 7.59 (1H, d, J = 8.4 Hz), 7.87 (4H, m), 7.99-8.14 (4H, m), 8.30 (1H, d, J = 8.4 Hz), 8.54 (1H, d, J = 2.0 Hz), 10.61 (1H, s).

FAB (pos): 442.1 [M+H]+

融点:200-202℃ (結晶化溶媒:酢酸エチルージイソプロピルエーテル)

10 実施例 9

20

4'-フルオロ-N-[2-(1-ピペリジニルメチル)-6-キノリニル] [1,1'-ピフェニル]-4-カルポキサミド

1) 参考例 5 で得た N-[2-(ヒドロキシメチル)-6-キノリニル]アセトアミドとピペリジンを用いて、実施例 6 の 1)と同様の操作を行うことにより、N-[2-(I-ピペリジニルメチル)-6-キノリニル]アセトアミドを白色粉末として得た。

¹H-NMR (CDC1₃) δ : 1.47 (2H, m), 1.64 (4H, m), 2.25 (3H, s), 2.55 (4H, m), 3.83 (2H, s), 7.55 (1H, dd, J = 2.4, 9.0 Hz), 7.60 (1H, s), 7.67 (1H, d, J = 8.4 Hz), 7.98 (1H, d, J = 9.0 Hz), 8.08 (1H, d, J = 8.4 Hz), 8.30 (1H, d, J = 2.4 Hz).

2) 前記1)で得た N-[2-(1-ピペリジニルメチル)-6-キノリニル]アセトアミドと 4'-フルオロビフェニルカルボン酸を用いて、実施例6の2)と同様の操作を行うことにより、表題化合物を白色粉末として得た。

た。

10

15

"H-NMR (CDCl₃) δ : 2. 25 (3H, s), 2. 55 (4H, t, J = 4.5 Hz), 3. 75 (4H, t, J = 4.5 Hz), 3. 81 (2H, s), 7. 42 (1H, br), 7. 51 (1H, dd, J = 2.4, 9.0 Hz), 7. 60 (1H, d, J = 8.4 Hz), 8. 01 (1H, d, J = 9.0 Hz), 8. 09 (1H, d, J = 8.4 Hz), 8. 32 (1H, d, J = 2.4 Hz).

2) 前記1)で得た N-[2-(4-モルホリニルメチル)-6-キノリニル]アセトアミドを用いて、実施例6の2)と同様の操作を行うことにより、表題化合物を無色粉末として得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ : 2.45 (4H, t, J = 4.5 Hz), 3.61 (4H, t, J = 4.5 Hz), 3.74 (2H, s), 7.59 (3H, m), 7.82 (2H, d, J = 8.4 Hz), 7.88 (2H, d, J = 8.4 Hz), 7.97 (1H, d, J = 9.0), 8.04 (1H, dd, J = 9.0, 2.1 Hz), 8.13 (2H, d, J = 8.4 Hz), 8.30 (1H, d, J = 8.4 Hz), 8.52 (1H, d, J = 2.1 Hz), 10.60 (1H, s).

元素分析値 C,,H,,CIN,0,として

計算値:C, 70.81; H, 5.28; N, 9.18.

実験値:C, 70.66; H, 5.31; N, 8.90.

融点: 236-238℃ (結晶化溶媒:酢酸エチルージイソプロピルエーテル) 実施例12

N-[2-(4-モルホリニルメチル)-6-キノリニル] [1,1'-ビフェニル]-4-カル 20 ボキサミド

実施例11の1)で得た N-[2-(4-モルホリニルメチル)-6-キノリニル]アセトアミドを用いて、実施例6の2)と同様の操作を行うことにより、表題化合物を無色粉末として得た。

25 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆) δ : 2.47 (4H, t, J = 4.5 Hz), 3.61 (4H, t, J = 4.5 Hz), 3.74 (2H, s), 7.44 (1H, m), 7.53 (2H, m), 7.61 (1H, d, J = 8.4 Hz), 7.78

実施例11の1)で得た N-[2-(4-モルホリニルメチル)-6-キノリニル]アセトアミドを用いて、実施例6の2) と同様の操作を行うことにより、表題化合物を無色粉末として得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ : 2.39 (3H, s), 2.45 (4H, t, J = 4.5 Hz), 3.61 (4H, t, J = 4.5 Hz), 3.75 (2H, s), 7.36 (2H, d, J = 8.4 Hz), 7.62 (1H, d, J = 8.4 Hz), 8.01 (2H, m), 8.12 (3H, m), 8.31 (1H, d, J = 8.4 Hz), 8.42 (1H, dd, J = 8.4, 2.4 Hz), 8.52 (1H, d, J = 2.4 Hz), 9.23 (1H, d, J = 2.4 Hz), 10.72 (1H, s).

10 元素分析値 C₂₇H₂₆N₄O₂・0.5H₂O として

計算值: C, 73.95; H, 5.98; N, 12.78.

実験値: C, 73.92; H, 5.92; N, 13.01.

融点: 214-216℃ (結晶化溶媒:酢酸エチルージイソプロピルエーテル) 実施例15

15 N-[2-[(ジメチルアミノ)メチル]-6-キノリニル][1,1'-ビフェニル]-4-カ ルボキサミド

20

実施例 6 の 1)で得た N-[2-[(N, N₇ジメチルアミノ)メチル]-6-キノリニル] アセトアミドとピフェニルカルボン酸を用いて、実施例 6 の 2)と同様の操作を行うことにより、表題化合物を無色粉末として得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ : 2.23 (6H, s), 3.66 (2H, s), 7.52 (4H, m), 7.78 (2H, d, J = 7.8 Hz), 7.88 (2H, d, J = 8.4 Hz), 7.96 (1H, d, J = 9.0 Hz), 8.04 (1H, dd, J = 9.0, 2.1 Hz), 8.12 (2H, d, J = 8.1 Hz), 8.29 (1H, d, J = 8.4 Hz), 8.53 (1H, d, J = 2.1 Hz), 10.59 (1H, s).

(i)

20

25

アセトアミドを用いて、実施例6の2)と同様の操作を行うことにより、表 題化合物を無色粉末として得た。

H-NMR (DMSO-d₆) δ : 2.23 (6H, s), 2.39 (3H, s), 3.67 (2H, s), 7.36 (2H, d, J = 8.1 Hz), 7.59 (1H, d, J = 8.4 Hz), 8.02 (2H, m), 8.12 (3H, m), 8.30 (1H, d, J = 8.7 Hz), 8.42 (1H, dd, J = 8.4, 2.4 Hz), 8.51 (1H, s), 9.22 (1H, d, J = 2.4 Hz), 10.72 (1H, s).

元素分析値 C₂₅H₂₄N₄0 として

計算值:C, 75.73; H, 6.10; N, 14.13.

実験値:C, 75.44; H, 6.19; N, 14.12.

10 融点: 220-222℃ (結晶化溶媒:酢酸エチルージイソプロピルエーテル) 実施例18

4'-クロロ-N-[2-[(2,5-ジメチル-1-ピロリジニル)メチル]-6-キノリニル][1,1'-ピフェニル]-4-カルボキサミド

¹H-NMR (CDCl₃) δ : 0.99 (6H, d, 6.0 Hz), 1.86 (4H, m), 2.24 (3H, s), 2.72 (2H, m), 3.98 (2H, s), 7.53 (1H, dd, J = 2.2, 9.0 Hz), 7.69 (1H, d, J = 8.4 Hz), 7.80 (1H, br), 7.97 (1H, d, J = 9.0 Hz), 8.03 (1H, d, J = 8.4 Hz), 8.29 (1H, s).

2) 前記1)で得た N-[2-[(2,5-ジメチル-1-ピロリジニル)メチル]-6-キノリニル]アセトアミドを用いて、実施例6の2)と同様の操作を行うことにより、表題化合物を無色粉末として得た。

FAB (pos): 470.2[M+H]+

実施例7の1)で得た N-[2-(1-ピロリジニルメチル)-6-キノリニル]アセトアミドを用いて、実施例6の2)と同様の操作を行うことにより、表題化合物を無色粉末として得た。

¹H-NMR (DMS0-d₆) δ : 0.98 (3H, d, J = 6.4 Hz), 1.33 (2H, m), 1.59 (1H, m), 1.74 (2H, m), 1.80 (4H, m), 2.62 (4H, m), 2.86 (2H, m), 3.85 (2H, m), 3.94 (2H, s), 6.95 (2H, d, J = 9.0 Hz), 7.57 (1H, d, J = 8.7 Hz), 7.65 (1H, dd, J = 2.4, 8.7 Hz), 7.81 (2H, d, J = 9.0 Hz), 7.90 (1H, br), 8.05 (1H, d, J = 8.7 Hz), 8.10 (1H, d, J = 8.7 Hz), 8.45 (1H, d, J = 2.4 Hz).

10 FAB(pos): 429.3[M+H]+

融点: 200-202℃ (結晶化溶媒:酢酸エチルージイソプロピルエーテル) 実施例22

4-(2-オキソ-1-ピペリジニル)-N-[2-(1-ピロリジニルメチル)-6-キノリニル]ベンズアミド

15

実施例 $7 \circ 1$) で得た N-[2-(1-ピロリジニルメチル) -6-キノリニル] アセトアミドを用いて、実施例 $6 \circ 2$) と同様の操作を行うことにより、表題化合物を無色粉末として得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ : 1.84 (4H, m), 1.98 (4H, m), 2.62 (6H, m), 3.70 (2H, m), 3.94 (2H, s), 7.38 (2H, d, J = 8.4 Hz), 7.59 (1H, d, J = 8.4 Hz), 7.68 (1H, dd, J = 2.3, 9.0 Hz), 7.90 (2H, d, J = 8.4 Hz), 8.06 (1H, d, J = 9.0 Hz), 8.11 (1H, d, J = 8.4 Hz), 8.30 (1H, br), 8.45 (1H, d, J = 2.3 Hz).

FAB(pos): 429.2[M+H]+

25 融点: 210-212℃ (結晶化溶媒:酢酸エチルージイソプロピルエーテル) 実施例23

4'-クロロ-N-[2-[[(2R, 6S)-2, 6-ジメチル-1-ピペリジニル]メチル]-6-キ

(3H, m), 7.82 (2H, d, J = 8.4 Hz), 7.89 (2H, d, J = 8.4 Hz), 7.96 (1H, d, J = 9.0 Hz), 8.04 (1H, m), 8.13 (2H, d, J = 8.4 Hz), 8.29 (1H, d, J = 8.7 Hz), 8.53 (1H, s), 10.61 (1H, s).

FAB(pos): 471.2[M+H]+

5 融点: 215℃ (分解) (結晶化溶媒:酢酸エチルージイソプロピルエーテル)

実施例25

4'-クロロ-N-[2-[(2-メチル-4,5-ジヒドロ-IH-イミダゾール-I-イル)メチル]-6-キノリニル][1,1'-ピフェニル]-4-カルポキサミド

10

15

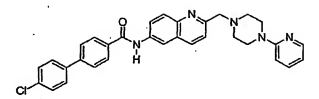
 (\cdot)

参考例8で得られた4'-クロロ-N-[2-(クロロメチル)-6-キノリニル][1,1'-ピフェニル]-4-カルボキサミドを用いて、実施例23と同様の操作を行うことにより、表題化合物を無色粉末として得た。

"H-NMR (DMSO-d₆) δ : 1.97 (3H, s), 3.21 (2H, t, J = 9.0 Hz), 3.52 (2H, t, J = 9.0 Hz), 4.56 (2H, s), 7.46 (1H, d, J = 8.4 Hz), 7.58 (2H, d, J = 8.4 Hz), 7.82 (2H, d, J = 8.4 Hz), 7.89 (2H, d, J = 8.4 Hz), 7.97 (1H, d, J = 9.0 Hz), 8.07 (1H, dd, J = 9.0, 2.1 Hz), 8.13 (2H, d, J = 8.4 Hz), 8.34 (1H, d, J = 8.4 Hz), 8.56 (1H, d, J = 2.1 Hz), 10.63 (1H, s). FAB (pos): 455 [M+H]

20 実施例26

4'-クロロ-N-[2-(1,3-チアゾリジン-3-イルメチル)-6-キノリニル][1,1'-ピフェニル]-4-カルポキサミド



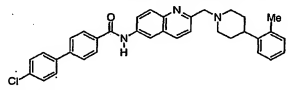
参考例8で得られた4'-クロロ-N-[2-(クロロメチル)-6-キノリニル][1,1'-ビフェニル]-4-カルボキサミドを用いて、実施例23と同様の操作を行うことにより、表題化合物を無色粉末として得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ : 2.36 (4H, m), 3.31 (4H, m), 3.60 (2H, s), 6.43 (1H, m), 6.61 (1H, d, J = 8.8 Hz), 7.32-7.48 (4H, m), 7.60-7.71 (4H, m), 7.75-7.95 (5H, m), 8.11 (1H, d, J = 8.4 Hz), 8.36 (1H, s), 10.42 (1H, s).

FAB (pos): 534 [M+H] +

10 実施例29

4'-クロロ-N-[2-[[4-(2-メチルフェニル)-1-ピペリジニル]メチル]-6-キ ノリニル] [1,1'-ピフェニル]-4-カルボキサミド



参考例8で得られた4'-クロロ-N-[2-(クロロメチル)-6-キノリニ

15 ル] [1,1'-ピフェニル]-4-カルポキサミドを用いて、実施例23と同様の操作を行うことにより、表題化合物を無色粉末として得た。

¹H-NMR (DMSO- $d_{\rm b}$) δ : 1.71 (4H, m), 2.23 (3H, m), 2.31 (3H, s), 2.97 (2H, m), 3.80 (2H, s), 7.08-7.24 (4H, m), 7.59 (2H, d, J = 8.4 Hz), 7.67 (1H, d, J = 8.8 Hz), 7.83 (2H, d, J = 8.4 Hz), 7.90 (2H, d, J = 8.4 Hz), 8.03 (2H, m), 8.14 (2H, d, J = 8.4 Hz), 8.32 (1H, d, J = 8.4 Hz), 8.55 (1H, s), 10.63 (1H, s).

FAB (pos): 546 [M+H]+

実施例30

20

4'-クロロ-N-[2-[[4-(3-メチルフェニル)-1-ピペリジニル]メチル]-6-キ

参考例 8 で得られた 4'-クロロ-N-[2-(クロロメチル)-6-キノリニル] [1,1'-ピフェニル]-4-カルボキサミドを用いて、実施例 2 3 と同様の操作を行うことにより、表題化合物を無色粉末として得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ : 3. 46 (2H, in), 3. 82 (2H, m), 4. 51 (2H, s), 7. 48 (3H, m), 7. 61 (4H, s), 7. 79-8. 16 (9H, m), 8. 36 (1H, d, J = 8. 8 Hz), 8. 58 (1H, d, J = 1. 8 Hz), 10. 65 (1H, s).

FAB (pos): 517 [M+H]+

実施例33

10

15

20

4' -クロロ-N-[2-(3, 4-ジヒドロ-1(2H)-キノリニルメチル)-6-キノリニ ル][1, 1' -ピフェニル]-4-カルボキサミド

参考例 8 で得られた 4'-クロロ-N-[2-(クロロメチル)-6-キノリニル] [1,1'-ピフェニル]-4-カルボキサミドを用いて、実施例 2 3 と同様の操作を行うことにより、表題化合物を無色粉末として得た。

¹H-NMR (DMS0- d_6) δ : 2.00 (2H, m), 2.79 (2H, m), 3.55 (2H, m), 4.70 (2H, s), 6.47 (2H, m), 6.82-6.94 (2H, m), 7.38 (1H, d, J = 8.4 Hz), 7.58 (2H, d, J = 8.4 Hz), 7.83 (2H, d, J = 8.4 Hz), 7.89 (2H, d, J = 8.4 Hz), 8.01 (2H, m), 8.13 (2H, d, J = 8.4 Hz), 8.27 (1H, d, J = 8.4 Hz), 8.55 (1H, d, J =

d, J = 1.8 Hz), 10.63 (1H, s).

FAB (pos): 504 [M+H]+

= 8.8 Hz), 8.55 (1H, d, J = 2.2 Hz), 10.63 (1H, s).

FAB (pos): 490 [M+H]+

実施例36

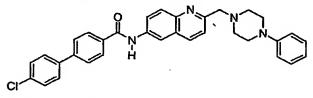
4'-クロロ-N-[2-(1H-イミダゾール-1-イルメチル)-6-キノリニル][1,1'-ピフェニル]-4-カルポキサミド

参考例8で得られた4'-クロロ-N-[2-(クロロメチル)-6-キノリニル][1,1'-ビフェニル]-4-カルボキサミドを用いて、実施例23と同様の操作を行うことにより、表題化合物を無色粉末として得た。

FAB (pos): 439 [M+H]+

15 実施例37

4'-クロロ-N-[2-[(4-フェニル-1-ピペラジニル)メチル]-6-キノリニル][1,1'-ピフェニル]-4-カルボキサミド



参考例8で得られた4'-クロロ-N-[2-(クロロメチル)-6-キノリニ

20 ル] [1,1'-ピフェニル]-4-カルボキサミドを用いて、実施例23と同様の操作 を行うことにより、表題化合物を無色粉末として得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ : 2.62 (4H, m), 3.17 (4H, m), 3.82 (2H, s), 6.78 (1H, m), 6.93 (2H, d, J = 7.8 Hz), 7.20 (2H, m), 7.58 (2H, d, J = 8.8 Hz), 7.69 (1H, d, J = 8.8 Hz), 7.83 (2H, d, J = 8.8 Hz), 7.89 (2H, d, J = 8.6

20

参考例 9 で得た 2-(1-ピロリジニルメチル)-6-キノリニルアミンを用いて、 実施例 3 8 と同様の操作を行うことにより、表題化合物を無色粉末として得 た。

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ : 1.59-1.85 (8H, m), 2.50 (4H, m), 2.73 (1H, m), 2.89 (2H, m), 3.81 (2H, s), 4.33 (2H, m), 7.20-7.34 (5H, m), 7.51 (1H, d, J = 8.4 Hz), 7.82 (2H, s-like), 8.07 (1H, s), 8.14 (1H, d, J = 8.4 Hz), 8.83 (1H, s).

FAB (pos): 415.3 [M+H]+

10 融点: 187-189℃ (結晶化溶媒:酢酸エチルージイソプロピルエーテル) 実施例40

4-(4-クロロフェニル)-N-[2-(1-ピロリジニルメチル)-6-キノリニル]-1-ピペリジンカルポキサミド

参考例 9 で得た 2-(I-ピロリジニルメチル)-6-キノリニルアミンを用いて、 実施例 3 8 と同様の操作を行うことにより、表題化合物を無色粉末として得た。

"H-NMR (DMSO-d₆) δ 1.58 (2H, m), 1.72 (4H, m), 1.80 (2H, m), 2.50 (4H, m), 2.79 (1H, m), 2.92 (2H, m), 3.82 (2H, s), 4.33 (2H, m), 7.34 (4H, m), 7.51 (1H, d, J = 8.4 Hz), 7.82 (2H, s-like), 8.07 (1H, s), 8.14 (1H, d, J = 8.4 Hz), 8.85 (1H, s).

FAB (pos): 449.2 [M+H]+

融点: 205℃ (分解) (結晶化溶媒:酢酸エチルージイソプロピルエーテル)

FAB (pos): 439.2 [M+H]+

融点: 210℃(分解) (結晶化溶媒:酢酸エチルージイソプロピルエーテ

ル)

10

20

実施例43

5 N-[2-(1-ピロリジニルメチル)-6-キノリニル][1,1'-ピフェニル]-4-カル ポキサミド

実施例 $7 \circ 01$ で得た N-[2-(1-ピロリジニルメチル)-6-キノリニル] アセトアミドを用いて、実施例 $6 \circ 02$ と同様の操作を行うことにより、表題化合物を無色粉末として得た。

¹H-NMR (DMSO- d_6) δ : 1.73 (4H, m), 2.50 (4H, m), 3.85 (2H, s), 7.50 (4H, m), 7.78 (2H, d, J = 8.1 Hz), 7.88 (2H, d, J = 8.1 Hz), 8.02 (2H, m), 8.12 (2H, d, J = 8.1 Hz), 8.28 (1H, d, J = 8.7Hz), 8.53 (1H, d, J = 2.0 Hz), 10.60 (1H, s).

15 FAB (pos): 408.2 [M+H]+

融点: 181-183℃ (結晶化溶媒:酢酸エチルージイソプロピルエーテル) 実施例44

6-(4-クロロフェニル)-N-[2-(1-ピロリジニルメチル)-6-キノリニル]ニコ チンアミド

実施例 $7 \, \text{の} \, 1$) で得た N-[2-(1-ピロリジニルメチル)-6-キノリニル] アセトアミドを用いて、実施例 $6 \, \text{の} \, 2$) と同様の操作を行うことにより、表題化合物を無色粉末として得た。

 $^{1}\text{H-NMR}$ (DMSO- $^{1}\text{d}_{6}$) δ : 1.73 (4H, m), 2.50 (4H, m), 3.85 (2H, s), 7.61 (3H,

¹H-NMR (DMSO- d_6) δ : 1.73 (4H, m), 2.39 (3H, s), 2.50 (4H, m), 3.86 (2H, s), 7.36 (2H, d, J = 8.1 Hz), 7.59 (1H, d, J = 8.4 Hz), 8.01 (2H, m), 8.13 (3H, m), 8.29 (1H, d, J = 8.4 Hz), 8.42 (1H, dd, J = 8.4, 2.2 Hz), 8.51 (1H, d, J = 2.0 Hz), 9.22 (1H, d, J = 2.2 Hz), 10.73 (1H, s).

 $5 ext{ FAB (pos)} : 423.2 [M+H]^+$

融点: 207-209℃ (結晶化溶媒:酢酸エチルージイソプロピルエーテル) 実施例47

4'-クロロ-N-[2-[[4-(4-フルオロペンゾイル)-1-ピペリジニル]メチル]-6-キノリニル][1,1'-ピフェニル]-4-カルボキサミド

10

15

参考例8で得られた4'-クロロ-N-[2-(クロロメチル)-6-キノリニル][1,1'-ピフェニル]-4-カルボキサミドを用いて、実施例23と同様の操作を行うことにより、表題化合物を無色粉末として得た。

¹H-NMR (DMSO- d_6) δ : 1.76 (4H, m), 2.28 (2H, m), 2.89 (2H, m), 3.40 (1H, m), 3.79 (2H, s), 7.37 (2H, m), 7.62 (3H, m), 7.83 (2H, d, J = 8.4 Hz), 7.90 (2H, d, J = 8.4 Hz), 8.03-8.14 (6H, m), 8.31 (1H, d, J = 8.6 Hz), 8.55 (1H, s), 10.63 (1H, s).

FAB (pos): 578 [M+H]+

実施例48

20

()

4'-クロロ-N-[2-[[4-(4-クロロベンゾイル)-1-ピペリジニル]メチル]-6-キノリニル] [1, 1'-ピフェニル]-4-カルボキサミド

参考例8で得られた4'-クロロ-N-[2-(クロロメチル)-6-キノリニル][1,1'-ビフェニル]-4-カルボキサミドを用いて、実施例23と同様の操作

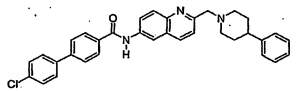
参考例 8 で得られた 4'-クロロ-N-[2-(クロロメチル)-6-キノリニル] [1,1'-ビフェニル]-4-カルポキサミドを用いて、実施例 2 3 と同様の操作を行うことにより、表題化合物を無色粉末として得た。

¹H-NMR (DMSO- d_6) δ : 1.39 (1H, s), 1.73 (3H, m), 2.23 (2H, m), 2.91 (2H, m), 3.63 (1H, m), 3.78 (2H, s), 7.31 (2H, m), 7.58 (3H, m), 7.86 (4H, m), 8.01 (4H, m), 8.13 (2H, d, J = 8.4 Hz), 8.25 (1H, d, J = 8.2 Hz), 8.54 (1H, s), 10.61 (1H, s).

FAB (pos) : 578 [M+H] +

実施例51

10 4'-クロロ-N-[2-[(4-フェニル-1-ピペリジニル)メチル]-6-キノリニル][1,1'-ピフェニル]-4-カルボキサミド



参考例8で得られた4'-クロロ-N-[2-(クロロメチル)-6-キノリニル][1,1'-ピフェニル]-4-カルボキサミドを用いて、実施例23と同様の操作を行うことにより、表題化合物を無色粉末として得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ : 1.74 (4H, m), 2.20 (2H, m), 2.52 (1H, m), 2.97 (2H, m), 3.79 (2H, s); 7.27 (5H, m), 7.58 (2H, d, J = 8.4 Hz), 7.69 (1H, d, J = 8.4 Hz), 7.83 (2H, d, J = 8.8 Hz), 7.89 (2H, d, J = 8.4 Hz), 8.00 (2H, m), 8.14 (2H, d, J = 8.8 Hz), 8.31 (1H, d, J = 8.4 Hz), 8.54 (1H, d, J = 1.8 Hz), 10.62 (1H, s).

FAB(pos): 532[M+H]+

実施例 5 2

15

20

1-(4-クロロフェニル)-N-[2-(1-ピロリジニルメチル)-6-キノリニル]-4-ピペリジンカルボキサミド

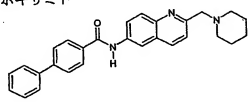
15

20

FAB (pos): 531 [M+H]

実施例54

N-[2-(1-ピペリジニルメチル)-6-キノリニル] [1,1'-ピフェニル]-4-カルボキサミド



1) 参考例 5 で得た N-[2-(ヒドロキシメチル)-6-キノリニル]アセトアミドとピペリジンを用いて、実施例 <math>6 の 1)と同様の操作を行うことにより、N-[2-(1-ピペリジニルメチル)-6-キノリニル]アセトアミドを得た。

¹H-NMR (CDCl₃) δ : 1.38-1.70 (6H, m), 2.24 (3H, s), 2.38-2.53 (4H, m), 3.76 (2H, s), 7.52 (1H, dd, J = 2.6, 9.2 Hz), 7.63 (1H, d, J = 8.4 Hz), 7.67 (1H, br), 7.99 (1H, d, J = 9.2 Hz), 8.07 (1H, d, J = 8.4 Hz), 8.31 (1H, d, J = 2.6 Hz).

元素分析値 C_{1,1}H_{2,1}N₃0・0.25H₂0 として .

計算值:C, 70.93; H, 7.53; N, 14.60.

実験値:C, 71.06; H, 7.37; N, 14.62.

融点: 182-184℃ (結晶化溶媒:酢酸エチルーn-ヘキサン)

2) 前記1)で得た N-[2-(1-ピペリジニルメチル)-6-キノリニル]アセトアミド(4.5g, 16mmol)と濃塩酸(70 ml)を 110℃で1時間撹拌した。溶媒を減圧下に留去し、残査に水酸化ナトリウム水溶液を加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、減圧下に濃縮した。得られた残査をアルミナカラムクロマトグラフィー(展開溶媒;酢酸エチル)により精製し、6-アミノ-2-(1-ピペリジニルメチル)キノリン(3.4g)を油状物として得た。

'H-NMR (CDCl₃) δ : 1.37-1.68 (6H, m), 2.39-2.55 (4H, m), 3.72 (2H, s), 3.91 (2H, br), 6.89 (1H, d, J = 2.6 Hz), 7.12 (1H, dd, J = 2.6 and 8.8 Hz), 7.51 (1H, d, J = 8.4 Hz), 7.86 (1H, d, J = 8.4 Hz), 7.87 (1H, d, J = 8.8 Hz).

計算値:C, 79.15; H, 6.76; N,9.55.

実験値:C, 79.38; H, 6.88; N, 9.73.

融点: 198-200℃ (結晶化溶媒:酢酸エチル)

実施例 5 6

5 4'-メトキシ-N-[2-(1-ピペリジニルメチル)-6-キノリニル] [1,1'-ピフェ ニル]-4-カルボキサミド

実施例 5402)で得た 6-アミノ-2-(1-ピペリジニルメチル)キノリンを用いて、実施例 5403) と同様の操作を行うことにより、表題化合物を無色粉末として得た。

¹H-NMR (CDCl₃) δ : 1.38-1.85 (6H, m), 2.41-2.56 (4H, m), 3.78 (2H, s), 3.88 (3H, s), 7.02 (2H, d, J = 8.8 Hz), 7.54-7.66 (6H, m), 7.93-8.20 (5H, m), 8.49 (1H, d, J = 2.2 Hz).

元素分析値 C₂₉H₂₉N₂O₂・0.25H₂O として

15 計算値: C, 76.38; H, 6.52; N, 9.21.

実験値: C, 76.21; H, 6.38; N, 9.32.

融点: 192-194℃ (結晶化溶媒: 酢酸エチル)

実施例57

· 10

6-(4-クロロフェニル)-N-[2-(1-ピペリジニルメチル)-6-キノリニル]ニコ 20 チンアミド

実施例 5402)で得た 6-アミノ-2-(1-ピペリジニルメチル)キノリンを用いて、実施例 5403) と同様の操作を行うことにより、表題化合物を無色粉末として得た。

実施例54の2)で得た6-アミノ-2-(1-ピペリジニルメチル)キノリンを用いて、実施例54の3)と同様の操作を行うことにより、表題化合物を無色粉末として得た。

 1 H-NMR (CDCl₃) δ: 1.38-1.74 (6H, m), 2.42-2.56 (4H, m), 3.78 (2H, s), 7.20 (2H, dd, J = 8.4 and 8.8 Hz), 7.63-7.76 (2H, m), 7.84 (1H, d, J = 8.0 Hz), 8.02-8.18 (5H, m), 8.31 (1H, dd, J = 2.2, 8.4 Hz), 8.46 (1H, d, J = 2.2 Hz), 9.19 (1H, d, J = 1.8 Hz).

元素分析値 C₂₁H₂₅FN₄O・0.25H₂O として

計算值: C, 72.87; H, 5.78; N, 12.59.

実験値: C, 72.91; H, 5.45; N, 12.75.

融点: 209-210℃(分解) (結晶化溶媒:酢酸エチル)

実施例60

10

15

6-(4-メトキシフェニル)-N-[2-(1-ピペリジニルメチル)-6-キノリニル]ニコチンアミド

実施例54の2)で得た6-アミノ-2-(1-ピペリジニルメチル)キノリンを用いて、実施例54の3)と同様の操作を行うことにより、表題化合物を無色粉末として得た。

¹H-NMR (CDCl₃) δ : 1.38-1.71 (6H, m), 2.43-2.56 (4H, m), 3.80 (2H, s), 3.90 (3H, s), 7.04 (2H, d, J = 9.0 Hz), 7.64-7.73 (2H, m), 7.83 (1H, d, J = 8.4 Hz), 8.00-8.18 (5H, m), 8.28 (1H, dd, J = 2.6, 8.4 Hz), 8.46 (1H, d, J = 2.6 Hz), 9.17 (1H, d, J = 1.8 Hz).

元素分析値 C₂₈H₂₈N₄O₂・0.25H₂O として

¹H-NMR (DMSO-d_p) δ 1.73 (4H, m), 2.50 (4H, m), 3.83 (3H, s), 3.85 (2H, s), 7.08 (2H, d, J = 8.7 Hz), 7.58 (1H, d, J = 8.4 Hz), 7.74 (2H, d, J = 8.7 Hz), 7.83 (2H, d, J = 8.4 Hz), 7.95 (1H, d, J = 9.0 Hz), 8.03 (1H, dd, J = 2.1, 9.0 Hz), 8.09 (2H, d, J = 8.4 Hz), 8.27 (1H, d, J = 8.4 Hz), 8.52 (1H, d, J = 2.1 Hz).

FAB (pos) 438.3 [M+H]+

融点: 197-199℃ (結晶化溶媒:酢酸エチルージイソプロピルエーテル) 実施例63

4-(4-クロロフェニル)-N-[2-(1-ピペリジニルメチル)-6-キノリニル]-1-10 ピペリジンカルボキシアミド

実施例 5 4 の 2) で得た 6-アミノ-2-(1-ピペリジニルメチル) キノリンを用いて、実施例 3 8 と同様の操作を行うことにより、表題化合物を無色粉末として得た。

¹H-NMR (CDCl₃) る: 1.37-2.02 (10H, m), 2.38-2.54 (4H, m), 2.63-2.84 (1H, m), 2.94-3.14 (2H, m), 3.76 (2H, s), 4.20-4.36 (2H, m), 6.65 (1H, br), 7.15 (2H, d, J = 8.4 Hz), 7.30 (2H, d, J = 8.4 Hz), 7.49 (1H, dd, J = 2.2 and 9.2 Hz), 7.60 (1H, d, J = 8.4 Hz), 7.93-8.10 (3H, m). 元素分析値 C₂₇H₃₁C1N₄O・1.5H₂O として

20 計算値: C, 66.18; H, 6.99; N, 11.43.

実験値: C, 66.32; H, 6.75; N, 11.74.

融点: 214-217 ℃ (dec.) (結晶化溶媒:酢酸エチル-ジエチルエーテル) 実施例 6 4

4-(4-メチルフェニル)-N-[2-(1-ピペリジニルメチル)-6-キノリニル]-1-25 ピペリジンカルボキシアミド

15

20

計算値:C, 71.18; H, 7.08; N, 12.30.

実験値:C, 71.13; H, 6.94; N, 12.52.

融点: 203-204 ℃ (dec.) (結晶化溶媒:酢酸エチル-ジエチルエーテル) 実施例 6 6

5 4-(4-メトキシフェニル)-N-[2-(1-ピペリジニルメチル)-6-キノリニル]-1-ピペリジンカルボキシアミド

実施例54の2)で得た6-アミノ-2-(1-ピペリジニルメチル)キノリンを用いて、実施例38と同様の操作を行うことにより、表題化合物を無色粉末として得た。

¹H-NMR (CDCl₃) δ : 1.37-2.02 (10H, m), 2.42-2.57 (4H, m), 2.60-2.80 (1H, m), 2.94-3.14 (2H, m), 3.78 (2H, s), 3.80 (3H, s), 4.19-4.36 (2H, m), 6.66 (1H, br), 6.87 (2H, d, J = 8.4 Hz), 7.15 (2H, d, J = 8.4 Hz), 7.50 (1H, dd, J = 2.6 and 9.2 Hz), 7.61 (1H, d, J = 8.4 Hz), 7.93-8.10 (3H, m).

融点: 197-198 ℃ (dec.) (結晶化溶媒:酢酸エチル-ジエチルエーテル) 実施例 6 7

2'-フルオロ-N-[2-(1-ピペリジニルメチル)-6-キノリニル] [1, 1'-ビフェニル]-4-カルボキシアミド

実施例54の2)で得た6-アミノ-2-(1-ピペリジニルメチル)キノリンを用いて、実施例54の3)と同様の操作を行うことにより、表題化合物を無色粉末として得た。

 $^{1}\text{H-NMR}$ (CDCl₃) δ : 1.40-1.77 (6H, m), 2.47-2.65 (4H, m), 3.86 (2H, s),

¹H-NMR (CDC1₃) δ : 1.41-1.77 (6H, m), 2.47-2.68 (4H, m), 3.86 (2H, s), 6.88-7.13 (2H, m), 7.73 (2H, d, J = 8.4 Hz), 7.90-8.00 (1H, m), 8.02-8.25 (4H, m), 8.32 (1H, dd, J = 2.2 and 8.4 Hz), 8.46 (1H, d, J = 1.8 Hz), 9.24 (1H, d, J = 1.8 Hz).

5 元素分析値 C₂₇H₂₄F₂N₄0・0.5H₂0 として

計算值: C, 69.37; H, 5.39; N. 11.98.

実験値: C, 69.14; H, 5.21; N, 12.04.

融点: 182-183 ℃ (結晶化溶媒:酢酸エチル)

実施例70

10 2', 4'-ジクロロ-N-[2-(1-ピペリジニルメチル)-6-キノリニル] [1, 1'-ピフ エニル]-4-カルボキシアミド

参考例 1 3 で得た N-[2-[(2, 2, 6, 6-テトラメチル-1-ピペリジニル)メチル]-6-キノリニル]アセトアミドを用いて、実施例 6 の 2)と同様の操作を行うことにより、表題化合物を無色粉末として得た。

¹H-NMR (CDC1₃) δ : 1.40-1.76 (6H, m), 2.48-2.63 (4H, m), 3.84 (2H, s), 7.22-7.40 (2H, m), 7.52-7.78 (5H, m), 7.96-8.19 (5H, m), 8.47 (1H, d, J = 2.2 Hz).

元素分析値 C28H25Cl2N30・0.5H20 として

20 計算値: C, 67.34; H, 5.25; N, 8.41.

実験値: C, 67.46; H, 5.20; N, 8.47.

融点: 210-212 ℃ (dec.) (結晶化溶媒:酢酸エチル)

実施例71

15

4'-フルオロ-N-[2-[(2, 2, 6, 6-テトラメチル-1-ピペリジニル)メチル]-6-25 キノリニル] [1, 1'-ピフェニル]-4-カルボキシアミド

実施例73

6-(4-メチルフェニル)-N-[2-[(2, 2, 6, 6-テトラメチル-1-ピペリジニル)メ チル]-6-キノリニル]ニコチンアミド

参考例13で得たN-[2-[(2,2,6,6-テトラメチル-1-ピペリジニル)メチル]-6-キノリニル]アセトアミドを用いて、実施例6の2)と同様の操作を行うことにより、表題化合物を無色粉末として得た。

 1 H-NMR (CDCl₃) δ : 1.05 (12H, s), 1.60 (6H, br), 2.44 (3H, s), 4.10 (2H, s), 7.33 (2H, d, J = 8.2 Hz), 7.63-7.74 (1H, m), 7.87 (1H, d, J = 8.4 Hz), 7.94-8.16 (6H, m), 8.25-8.35 (1H, m), 8.44 (1H, d, J = 2.6 Hz), 9.19 (1H, d, J = 1.8 Hz).

元素分析値 C₂₂H₃₆N₄0・H₂0 として

計算值: C, 75.26; H, 7.50; N, 10.97.

実験値:C, 74.98; H, 7.44; N, 11.07.

15 融点: 246-247 ℃ (結晶化溶媒:酢酸エチル)

実施例74

4-(4-クロロフェニル)-N-[2-[(2, 2, 6, 6-テトラメチル-1-ピペリジニル)メチル]-6-キノリニル]-1-ピペリジンカルボキシアミド

20 参考例 1 3 で得た N-[2-[(2, 2, 6, 6-テトラメチル-1-ピペリジニル) メチル]-6-キノリニル] アセトアミドを用いて、実施例 5 4 の 2) および実施例 3 8 と同様の操作を順次行うことにより、表題化合物を無色粉末として得た。

ル][1,1'-ビフェニル]-4-カルボキシアミド

参考例 1 3 で得た N-[2-[(2, 2, 6, 6-テトラメチル-1-ピペリジニル)メチル]-6-キノリニル]アセトアミドを用いて、実施例 6 の 2)と同様の操作を行うことにより、表題化合物を無色粉末として得た。

¹H-NMR (CDCl₃) δ : 1.05 (12H, s), 1.60 (6H, br), 4.10 (2H, s), 7.40-7.56 (3H, m), 7.60-7.80 (6H, m), 7.96-8.16 (5H, m), 8.47 (1H, d, J = 2.4 Hz).

融点: 200-201 ℃ (結晶化溶媒:酢酸エチル)

10 実施例77

4'-メチル-N-[2-[(2,2,6,6-テトラメチル-1-ピペリジニル)メチル]-6-キノリニル][1,1'-ピフェニル]-4-カルボキシアミド

参考例 1 3 で得た N-[2-[(2, 2, 6, 6-テトラメチル-1-ピペリジニル) メチル]-6-キノリニル]アセトアミドを用いて、実施例 6 の 2) と同様の操作を行うことにより、表題化合物を無色粉末として得た。

¹H-NMR (CDCl₃) δ : 1.04 (12H, s), 1.59 (6H, br), 2.42 (3H, s), 4.09 (2H, s), 7.30 (2H, d, J = 8.2 Hz), 7.55 (2H, d, J = 8.2 Hz), 7.63-7.77 (4H, m), 7.95-8.16 (5H, m), 8.46 (1H, d, J = 2.6 Hz).

20 元素分析値 C₃₃H₃₇N₃O・0.5H₂O として

計算值: C, 79.16; H, 7.65; N, 8.39.

実験値:C, 79.21; H, 7.66; N, 8.41.

元素分析値 C₃₀H₃₀FN₃0・0.5H₂0 として

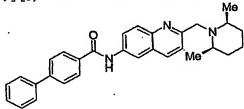
計算值:C, 75.60; H, 6.56; N, 8.82.

実験値: C, 75.72; H, 6.31; N, 8.72.

融点: 187-188 ℃ (結晶化溶媒:酢酸エチル)

5 実施例80

N-[2-[(シス-2, 6-ジメチル-1-ピペリジニル)メチル]-6-キノリニ ル][1,1'-ピフェニル]-4-カルボキシアミド



参考例11で得た N-[2-[(シス-2,6-ジメチル-1-ピペリジニル)メチル]-6-10 キノリニル]アセトアミドを用いて、実施例6の2)と同様の操作を行うこと により、表題化合物を無色粉末として得た。

¹H-NMR (CDCl₃) δ : 1.05 (6H, d, J = 6.2 Hz), 1.28-1.77 (6H, m), 2.52-2.72 (2H, m), 4.04 (2H, s), 7.40-7.57 (3H, m), 7.60-7.80 (5H, m), 7.86 (1H, d, J = 8.4 Hz), 7.96-8.16 (5H, m), 8.47 (1H, d, J = 2.2 Hz).

15 元素分析値 C₃₀H₃₁N₃0・0.5H₂0 として

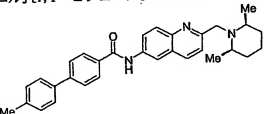
計算值: C, 78.57; H, 7.03; N, 9.16.

実験値:C, 78.36; H, 6.64; N, 9.12.

融点: 180-181 ℃ (結晶化溶媒:酢酸エチル)

実施例81

20 4'-メチル-N-[2-[(シス-2, 6-ジメチル-1-ピペリジニル)メチル]-6-キノリ ニル] [1,1'-ピフェニル]-4-カルボキシアミド



参考例11で得た N-[2-[(シス-2, 6-ジメチル-1-ピペリジニル)メチル]-6-

参考例 1 1 で得た N-[2-[(シス-2,6-ジメチル-1-ピペリジニル)メチル]-6-キノリニル]アセトアミドを用いて、実施例 <math>6 の 2)と同様の操作を行うことにより、表題化合物を無色粉末として得た。

¹H-NMR (CDCl₃) δ : 1.04 (6H, d, J = 6.2 Hz), 1.27-1.76 (6H, m), 2.51-2.76 (2H, m), 4.03 (2H, s), 7.47 (2H, d, J = 8.4 Hz), 7.70 (1H, dd, J = 2.2 and 8.8 Hz), 7.76-7.92 (2H, m), 7.94-8.13 (4H, m), 8.23-8.36 (2H, m), 8.42 (1H, d, J = 2.2 Hz), 9.19 (1H, d, J = 2.2 Hz).

元素分析値 C₂₉H₂₉ClN₄O・0.5H₂O として

10 計算値: C, 70.50; H, 6.12; N, 11.34.

実験値:C, 70.58; H, 6.06; N, 11.14.

融点: 217-219 ℃ (dec.) (結晶化溶媒:酢酸エチル)

実施例84

6-(4-メチルフェニル)-N-[2-[(シス-2, 6-ジメチル-1-ピペリジニル)メチ 15 ル]-6-キノリニル]ニコチンアミド

参考例 1 1 で得た N-[2-[(シス-2,6-ジメチル-1-ピペリジニル)メチル]-6-キノリニル]アセトアミドを用いて、実施例 6 の 2)と同様の操作を行うことにより、表題化合物を無色粉末として得た。

¹H-NMR (CDCl₃) δ : 1.04 (6H, d, J = 6.2 Hz), 1.28-1.80 (6H, m), 2.43 (3H, s), 2.51-2.72 (2H, m), 4.04 (2H, s), 7.32 (2H, d, J = 8.0 Hz), 7.69 (1H, dd, J = 2.2 and 8.8 Hz), 7.80-8.20 (7H, m), 8.28 (1H, dd, J = 2.2 and

10

15

(3H, s), 2.50-2.82 (3H, m), 2.90-3.15 (2H, m), 4.02 (2H, s), 4.17-4.39 (2H, m), 6.70 (1H, br), 7.13 (4H, br), 7.51 (1H, d, J = 8.8 Hz), 7.78 (1H, d, J = 8.8 Hz), 7.95-8.15 (3H, m).

元素分析値 C₃₀H₃₈N₄0・H₂0 として

計算値:C, 73.74; H, 8.25; N, 11.47.

実験値:C, 74.12; H, 8.05; N, 11.82.

融点: 177-178 ℃ (dec., (結晶化溶媒:酢酸エチル-ジエチルエーテル) 実施例87

4-(4-フルオロフェニル)-N-[2-[(シス-2,6-ジメチル-1-ピペリジニル)メ チル]-6-キノリニル]-1-ピペリジンカルボキシアミド

参考例 1 1 で得た N-[2-[(シス-2,6-ジメチル-1-ピペリジニル)メチル]-6-キノリニル]アセトアミドを用いて、実施例 5 4 の 2) および実施例 3 8 と同様の操作を順次行うことにより、表題化合物を無色非晶状粉末として得た。

"H-NMR (CDCl₃) δ : 1.04 (6H, d, J = 6.2 Hz), 1.22-2.02 (10H, m), 2.50-2.82 (3H, m), 2.94-3.14 (2H, m), 4.01 (2H, s), 4.10-4.36 (2H, m), 6.66 (1H, br), 7.01 (2H, dd, J = 8.4 and 8.8 Hz), 7.11-7.24 (2H, m), 7.50 (1H, dd, J = 2.2 and 8.8 Hz), 7.60 (1H, d, J = 8.4 Hz), 7.92-8.10 (3H, m). FAB (pos): 475- [MH]⁺

20 実施例88

4-(4-メトキシ)-N-[2-[(シス-2,6-ジメチル-1-ピペリジニル)メチル]-6-キノリニル]-1-ピペリジンカルボキシアミド

実施例90

2', 4'-ジクロロ-N-[2-[(シス-2, 6-ジメチル-1-ピペリジニル)メチル]-6-キノリニル][1, 1'-ビフェニル]-4-カルボキシアミド

参考例 1 1 で得た N-[2-[(シス-2,6-ジメチル-1-ピペリジニル)メチル]-6-キノリニル]アセトアミドを用いて、実施例 <math>6 の 2)と同様の操作を行うことにより、表題化合物を無色粉末として得た。

¹H-NMR (CDCl₃) δ : 1.04 (6H, d, J = 6.3 Hz), 1.27-1.80 (6H, m), 2.52-2.70 (2H, m), 4.03 (2H, s), 7.23-7.40 (2H, m), 7.46-7.60 (3H, m), 7.68 (1H,

dd, J = 2.1 and 9.0 Hz), 7.86 (1H, d, J = 8.4 Hz), 7.93-8.05 (3H, m), 8.09 (1H, d, J = 8.4 Hz), 8.16 (1H, br), 8.46 (1H, d, J = 2.4 Hz).

融点: 162-164 ℃ (結晶化溶媒:酢酸エチル)

実施例91

10

15

4'-クロロ-N-[2-[(シイソプロピルアミノ)メチル]-6-キノリニル] [1, 1'-ビフェニル]-4-カルボキシアミド

参考例10で得た N-[2-[(ジイソプロピルアミノ)メチル]-6-キノリニル] アセトアミドを用いて、実施例6の2)と同様の操作を行うことにより、表 題化合物を無色粉末として得た。

¹H-NMR (CDC1₃) δ : 1.06 (12H, d, J = 6.6 Hz), 2.96-3.19 (2H, m), 3.94 (2H, s), 7.45 (2H, d, J = 8.8 Hz), 7.56 (2H, d, J = 8.8 Hz), 7.63-7.73 (3H, m), 7.83 (1H, d, J = 8.8 Hz), 7.94-8.19 (5H, m), 8.46 (1H, d, J =

FAB (pos): 421 [MH]+

融点: 212-220 ℃ (dec.) (結晶化溶媒:酢酸エチル)

. 実施例94

N-[2-[(2-フェニル-4,5-ジヒドロ-1H-イミダゾール-1-イル)メチル]-6-キ ノリニル][1,1'-ピフェニル]-4-カルボキシアミド

参考例7で得られた2-(クロロメチル)-6-キノリニルアミン 2塩酸塩を用いて、参考例8および実施例23と同様の操作を順次行うことにより、表題化合物を粉末として得た。

¹H-NMR (CDCl₃) δ : 3.54 (2H, t, J = 9.8 Hz), 3.98 (2H, t, J = 9.8 Hz), 4.59 (2H, s), 7.30-7.80 (15H, m), 8.01 (2H, d, J = 8.0 Hz), 8.17 (1H, d, J = 8.4 Hz), 8.39 (1H, s), 8.55 (1H, d, J = 1.8 Hz).

FAB (pos): 483 [MH]+

融点: 212-216 ℃ (dec.) (結晶化溶媒:酢酸エチル)

15 実施例95

4'-フルオロ-N-[2-[2-メチル-4,5-ジヒドロ-1H-イミダゾール-1-イル]メ チル]-6-キノリニル][1,1'-ビフェニル]-4-カルボキシアミド

参考例7で得られた2-(クロロメチル)-6-キノリニルアミン 2 塩酸塩を用20 いて、参考例8 および実施例23と同様の操作を順次行うことにより、表題化合物を淡褐色粉末として得た。

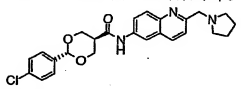
 $^{1}\text{H-NMR}$ (DMSO-d₆) δ : 1.99(3H, s), 3.3(2H, br m), 3.5(2H, br m), 4.58(2H,

s), 4.52(2H, s), 7.17-7.40(8H, m), 7.80-8.14(9H, m), 8.25(1H, d, J=8.4Hz), 8.54(1H, d, J=1.8Hz).

融点: 200-202℃ (結晶化溶媒:酢酸エチル)

実施例98

5 トランス-2-(4-クロロフェニル)-N-[2-(1-ピロリジニルメチル)-6-キノリニル]-1,3-ジオキサン-5-カルボキシアミド



参考例 9 で得た 2-(1-ピロリジニルメチル)-6-キノリニルアミンと参考例 1 4 で得た 2-(4-クロロフェニル)-5-カルボキシ-1, 3-ジオキサンを用いて、

10 実施例54の3)と同様の操作を行うことにより、表題化合物を無色粉末として得た。

¹H-NMR (CDC1₃) δ : 1.82(4H, m), 2.62(4H, m), 3.10 (1H, m), 3.94(2H, s), 4.27 (2H, t like), 4.46(2H, dd like), 5.57(1H, s), 7.35-7.62(7H, m), 8.06(2H, t, J=12.6Hz), 8.29(1H, d, J=2.7Hz).

15 融点: 244-246℃ .

実施例99

4-(4-フルオロフェニル)-N-[6-(1-ピロリジニルメチル)-2-ナフチル]-1-ピペリジンカルボキサミド

20 参考例 1 8 で得た 6-(1-ピロリジニルメチル)ナフタレン-2-アミンを用いて、実施例 3 8 と同様の操作を行うことにより、表題化合物を無色粉末として得た。

'H-NMR (DMS0-d₆) δ : 1.57 (2H, m), 1.69 (4H, m), 1.80 (2H, m), 2.45 (4H, m), 2.77 (1H, m), 2.90 (2H, m), 3.68 (2H, s), 4.32 (2H, m), 7.13 (2H,

20

 \bigcirc

"H-NMR (DMSO-d₆) δ : 1.55 (2H, m), 1.68 (4H, m), 1.78 (2H, m), 2.43 (4H, m), 2.76 (1H, m), 2.88 (2H, m), 3.65 (2H, s), 4.30 (2H, m), 7.33 (5H, m), 7.57 (1H, m), 7.64-7.74 (3H, m), 7.98 (1H, d, J = 2.5 Hz), 8.69 (1H, s).

5 FAB (pos): 432 [M+H] +

融点: 209-211 ℃ (結晶化溶媒:酢酸エチル-ジイソプロピルエーテル) 実施例102

4-フェニル-N-[6-(1-ピロリジニルメチル)-2-ナフチル]-1-ピペリジンカルボキサミド

参考例18で得た6-(1-ピロリジニルメチル)ナフタレン-2-アミンを用いて、実施例38と同様の操作を行うことにより、表題化合物を無色粉末として得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ: 1.60 (2H, m), 1.70 (4H, m), 1.82 (2H, m), 2.46 (4H, m), 2.76 (1H, m), 2.91 (2H, m), 3.68 (2H, s), 4.32 (2H, m), 7.18-7.34 (5H, m), 7.39 (1H, m), 7.60 (1H, m), 7.69-7.76 (3H, m), 8.00 (1H, d, J = 1.8 Hz), 8.71 (1H, s).

FAB(pos): 414[M+H] +

融点: 193-195 ℃ (結晶化溶媒:酢酸エチル-ジイソプロピルエーテル) 実施例103

4-メチルフェニル-N-[6-(1-ピロリジニルメチル)-2-ナフチル]-1-ピペリ ジンカルボキサミド

参考例18で得た6-(1-ピロリジニルメチル)ナフタレン-2-アミンを用い

参考例 15 で得た 6-(1-ピペリジニルメチル)ナフタレン-2-アミンを用いて、実施例 54 の 3)と同様の操作を行うことにより、表題化合物を無色粉末として得た。

'H-NMR (DMSO-d₆): 1.40 (2H, m), 1.51 (4H, m), 2.37 (4H, brs), 3.57 (2H, s), 3.84 (3H, s), 7.09 (2H, d, J=8.3Hz), 7.46 (1H, d, J=8.1Hz), 7.73 (1H, s), 7.81 (2H, m), 7.89 (1H, d, J=9.0Hz), 8.10 (1H, d, J=8.1Hz), 8.17 (2H, d, J=8.3Hz), 8.39 (1H, d, J=8.3Hz), 8.43 (1H, s), 9.2 (1H, brs).

融点: 263-264 ℃ (結晶化溶媒:酢酸エチル-ジイソプロピルエーテル) 実施例106

10 6-(4-クロロフェニル)-N-[6-(1-ピペリジニルメチル)-2-ナフチル]ニコチ ンアミド

参考例 15 で得た 6-(1-ピペリジニルメチル)ナフタレン-2-アミンを用いて、実施例 54 の 3)と同様の操作を行うことにより、表題化合物を無色粉末として得た。

'H-NMR (DMSO- d_6): 1.41 (2H, m), 1.51 (4H, m), 2.36 (4H, brs), 3.56 (2H, s), 7.38 (2H, dd, J=8.3 and 8.8Hz), 7.47 (1H, d, J=8.3Hz), 7.73 (1H, s), 7.83 (2H, m), 7.89 (1H, d, J=9.0Hz), 8.18 (1H, d, J=8.3Hz), 8.27 (2H, m), 8.44 (2H, m), 9.24 (1H, m), 10.64 (1H, brs).

20 融点: 228-229 ℃ (結晶化溶媒:酢酸エチル-アセトン) 実施例107

> 4-(4-フルオロフェニル)-N-[6-(1-ピペリジニルメチル)-2-ナフチル]-1-ピペリジンカルボキサミド

参考例15で得た6-(1-ピペリジニルメチル)ナフタレン-2-アミンを用いて、実施例38と同様の操作を行うことにより、表題化合物を無色粉末として得た。

10 融点: 227-228 ℃ (結晶化溶媒: 酢酸エチル-ジイソプロピルエーテル) 実施例110

4-(4-クロロフェニル)-N-[6-[(シス-2, 6-ジメチル-1-ピペリジニル)メチル]-2-ナフチル]-1-ピペリジンカルボキサミド

15 参考例17で得た6-[(シス-2,6-ジメチル-1-ピペリジニル)メチル]ナフタレン-2-アミンを用いて、実施例38と同様の操作を行うことにより、表題化合物を無色粉末として得た。

'H-NMR (DMSO-d₆): 0.98 (3H, s), 1.00 (3H, s), 1.28 (3H, m), 1.58 (3H, m), 1.81 (2H, m), 2.78 (1H, m), 2.90 (2H, m), 3.82 (2H, s), 4.31 (2H, m), 7.33 (4H, m), 7.43 (1H, m), 7.65 (1H, m), 7.72 (2H, m), 7.98 (1H, brs), 8.68 (1H, brs).

融点: 199-200 ℃ (結晶化溶媒:酢酸エチル-ジイソプロピルエーテル) 実施例111

8.68 (1H, brs).

融点: 219-222 ℃ (結晶化溶媒:酢酸エチル-ジイソプロピルエーテル) 実施例113

6-(4-クロロフェニル)-N-[6-[(シス-2, 6-ジメチル-1-ピペリジニル)メチル]-2-ナフチル]ニコチンアミド

参考例 1 7 で得た 6-[(シス-2, 6-ジメチル-1-ピペリジニル)メチル]ナフタレン-2-アミンを用いて、実施例 5 4 の 3) と同様の操作を行うことにより、 表題化合物を無色粉末として得た。

15 融点: 229-230 ℃ (結晶化溶媒:酢酸エチル-ジイソプロピルエーテル) 実施例114

N-[6-[(シス-2,6-ジメチル-1-ピペリジニル)メチル]-2-ナフチル]-4'-メ トキシ[1,1'-ビフェニル]-4-カルボキサミド

20 参考例 1 7 で得た 6-[(シス-2, 6-ジメチル-1-ピペリジニル)メチル]ナフタレン-2-アミンを用いて、実施例 5 4 の 3) と同様の操作を行うことにより、表題化合物を無色粉末として得た。

ル] [1,1'-ビフェニル]-4-カルボキサミドを用いて、実施例23と同様の操作を行うことにより、表題化合物を無色粉末として得た。

¹H-NMR (DMSO- d_6) δ : 1.63-1.75 (6H, m), 2.16 (1H, m), 2.87 (1H, m), 3.27 (2H, m), 3.73 (2H, m), 7.40 (1H, m), 7.59 (3H, m), 7.82-8.00 (7H, m),

5 8.13 (2H, d, J = 8.4 Hz), 8.30 (1H, d, J = 8.4 Hz), 8.47-8.54 (2H, m), 8.69 (1H, s).

FAB (pos): 533 [M+H] +

融点: 124-126 ℃ (dec.) (結晶化溶媒: 酢酸エチル-ジイソプロピルエーテル)

10 実施例117

4'-クロロ-N-[2-[[(2S)-2-(メトキシメチル) ピロリジニル]メチル]-6-キ ノリニル] [1,1'-ピフェニル]-4-カルボキサミド

参考例8で得られた4'-クロロ-N-[2-(クロロメチル)-6-キノリニ

15 ル] [1,1'-ピフェニル]-4-カルボキサミドを用いて、実施例23と同様の操作 を行うことにより、表題化合物を無色粉末として得た。

H-NMR (DMSO-d₆) δ : 1.68 (3H, m), 1.95 (1H, m), 2.33 (1H, m), 2.84 (2H, m), 3.25-3.44 (5H, m), 3.64-3.71 (1H, m), 4.28-4.35 (1H, m), 7.59 (3H, m), 7.82-8.08 (6H, m), 8.14 (2H, d, J = 8.4 Hz), 8.29 (1H, d, J = 8.4 Hz), 8.53 (1H, s), 10.62 (1H, s).

FAB (pos): 486 [M+H] +

20

融点: 172-174 ℃ (結晶化溶媒:酢酸エチル-ジイソプロピルエーテル) 実施例118

tert-ブチル (2S)-1-[[6-[[(4'-クロロ[1,1'-ピフェニル]-4-イル)カルボ 25 ニル]アミノ]-2-キノリニル]メチル]-2-ピロリジンカルボキシレート FAB(pos): 514[M+H] +

融点: 164-166 ℃ (結晶化溶媒:酢酸エチル-ジイソプロピルエーテル) 実施例120

4'-メトキシ-N-[6-[(2, 2, 6, 6-テトラメチル-1-ピペリジニル)メチル]-2-5 ナフチル] [1, 1'-ビフェニル]-4-カルボキサミド

参考例 19 で得た 6-[(2, 2, 6, 6-テトラメチル-1-ピペリジニル)メチル]-2-ナフタレンアミンを用いて、実施例 54 の 3)と同様の操作を行うことにより、表題化合物を無色粉末として得た。

FAB (pos): 507 [M+H] +

15

融点: 212-214 ℃ (結晶化溶媒:酢酸エチル-ジイソプロピルエーテル) 実施例121

4'-フルオロ-N-[6-[(2, 2, 6, 6-テトラメチル-1-ピペリジニル)メチル]-2-ナフチル] [1, 1'-ビフェニル]-4-カルボキサミド

参考例19で得た6-[(2,2,6,6-テトラメチル-1-ピペリジニル)メチル]-2-20 ナフタレンアミンを用いて、実施例54の3)と同様の操作を行うことにより、表題化合物を無色粉末として得た。

 $^{1}\text{H-NMR}$ (DMSO-d₆) δ : 1.01 (12H, s), 1.54 (6H, m), 3.93 (2H, s), 7.35 (2H,

り、表題化合物を無色粉末として得た。

¹H-NMR (DMSO- d_{b}) δ : 1.01 (12H, s), 1.54 (6H, m), 3.93 (2H, s), 7.57 (3H, m), 7.74-7.89 (8H, m), 8.12 (2H, d, J = 8.6 Hz), 8.41 (1H, s), 10.45 (1H, s).

5 FAB(pos): 511 [M+H] +

融点: 244-246 ℃ (結晶化溶媒:酢酸エチル-ジイソプロピルエーテル) 実施例124

4'-クロロ-N-[6-[(ジイソプロピルアミノ)メチル]-2-ナフチル][1,1'-ピフェニル]-4-カルボキサミド

10

参考例20で得られたN-[6-[(ジイソプロピルアミノ)メチル]-2-ナフチル]-2-ヒドロキシ-2-メチルプロパンアミドを用いて、実施例6の2)と同様の操作を行うことにより、表題化合物を無色粉末として得た。

¹H-NMR (DMSO- d_6) δ : 1.03 (12H, d, J = 6.6 Hz), 3.01 (2H, m), 3.75 (2H, s), 7.52 (1H, d, J = 8.7 Hz), 7.57 (2H, d, J = 8.7 Hz), 7.76-7.89 (8H, m), 8.12 (2H, d, J = 8.4 Hz), 8.43 (1H, s), 10.47 (1H, s).

FAB (pos): 471 [M+H] + .

融点: 246-250 ℃ (結晶化溶媒:酢酸エチル-ジイソプロピルエーテル) 実施例125

20 6-(1-ピロリジニルメチル)-2-ナフチル 4-(4-クロロフェニル)-1-ピペリ ジンカルボキシレート

参考例 2 2 で得た 6-(1-ピロリジニルメチル)-2-ナフトール 臭化水素酸塩

参考例22で得た6-(1-ピロリジニルメチル)-2-ナフトール 臭化水素酸塩を用いて、実施例38と同様の操作を行うことにより、表題化合物を無色粉末として得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ : 1.72-2.00 (8H, m), 2.28 (3H, s), 2.51 (4H, m), 2.68-3.15 (3H, m), 3.54 (2H, s), 4.30 (2H, m), 7.15-8.01 (10H, m). FAB (pos): $429 \, [\text{M}+\text{H}]^{+}$

融点: 238-240 ℃ (結晶化溶媒:酢酸エチル-ジイソプロピルエーテル) 実施例128

6-(1-ピロリジニルメチル)-2-ナフチル 4-(4-フルオロフェニル)-1-ピペ 10 リジンカルボキシレート

参考例22で得た6-(1-ピロリジニルメチル)-2-ナフトール 臭化水素酸塩を用いて、実施例38と同様の操作を行うことにより、表題化合物を無色粉末として得た。

15 1 H-NMR (DMSO-d₆) δ : 1.73-1.91 (8H, m), 2.51 (4H, m), 2.71-3.15 (3H, m), 3.76 (2H, s), 4.23 (2H, m), 7.15 (2H, m), 7.35 (3H, m), 7.52 (1H, m), 7.66 (1H, m), 7.90 (3H, m).

FAB (pos): 433 [M+H] +

融点: 106-108 ℃ (結晶化溶媒:酢酸エチル-ジイソプロピルエーテル)

20 実施例129

6-(1-ピロリジニルメチル)-2-ナフチル 4-フェニル-1-ピペリジンカルボ キシレート 塩酸塩

参考例22で得た6-(1-ピロリジニルメチル)-2-ナフトール 臭化水素酸塩

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ : 2.42 (3H, s), 2.80 (2H, m), 3.10 (2H, m), 3.71 (2H, s), 7.36 (2H, m), 7.88 (5H, m), 7.99 (2H, m), 8.11 (2H, d, J = 8.4 Hz), 8.46 (1H, d, J = 2.2 Hz), 10.56 (1H, s).

融点: 230-232 ℃ (結晶化溶媒:酢酸エチル-ジイソプロピルエーテル)

5 実施例132

 (\cdot)

. 4'-クロロ-N-(2-メチル-1, 2, 3, 4-テトラヒドロベンゾ[b] [1, 6] ナフチリジン-8-イル) [1, 1'-ピフェニル]-4-カルボキサミド

参考例23で得た2-メチル-1,2,3,4-テトラヒドロベンゾ[b][1,6]ナフチ 10 リジン-8-アミンを用いて、実施例54の3)と同様の操作を行うことにより、 表題化合物を無色粉末として得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ : 2.42 (3H, s), 2.80 (2H, m), 3.07 (2H, m), 3.71 (2H, s), 7.58 (2H, d, J = 8.4 Hz), 7.80-7.99 (7H, m), 8.12 (2H, d, J = 8.4 Hz), 8.46 (1H, d, J = 2.0 Hz), 10.57 (1H, s).

15 融点: 238-240 ℃ (結晶化溶媒:酢酸エチル-ジイソプロピルエーテル) 実施例133

N-[2-[(ジイソプロピルアミノ)メチル]-6-キノリニル][1,1'-ピフェニル]-4-カルボキサミド

20 参考例 1 0 で得た N-[2-[(ジイソプロピルアミノ)メチル]-6-キノリニル] アセトアミドを用いて、実施例 6 の 2) と同様の操作を行うことにより、表題化合物を無色粉末として得た。

 $^{1}H-NMR$ (DMSO- $^{1}d_{6}$) δ : 1.03 (12H, d, J = 6.6 Hz), 3.02 (2H, m), 3.86 (2H, s), 7.43-7.56 (3H, m), 7.69 (1H, d, J = 8.4 Hz), 7.67-8.05 (6H, m), 8.12

題化合物を無色粉末として得た。

¹H-NMR (DMSO- d_6) δ : 1.02 (12H, d, J = 6.6 Hz), 3.02 (2H, m), 3.86 (2H, s), 7.35 (2H, m), 7.69 (1H, d, J = 8.4 Hz), 7.80-7.88 (4H, m), 7.96 (2H, m), 8.11 (2H, d, J = 8.4 Hz), 8.25 (1H, d, J = 8.4 Hz), 8.51 (1H, d, J = 2.2 Hz), 10.58 (1H, s).

FAB (pos) 456 [M+H]+

融点: 207-209 ℃ (結晶化溶媒:酢酸エチル-ジイソプロピルエーテル) 実施例136

N-[2-[(ジイソプロピルアミノ)メチル]-6-キノリニル]-4'-メチル[1,1'-10 ピフェニル]-4-カルポキサミド

参考例 10 で得た N-[2-[(シイソプロピルアミノ)メチル]-6-キノリニル] アセトアミドを用いて、実施例 <math>6 の 2)と同様の操作を行うことにより、表題化合物を無色粉末として得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ: 1.02 (12H, d, J = 6.6 Hz), 2.37 (3H, s), 3.02 (2H, m), 3.85 (2H, s), 7.32 (2H, d, J = 8.2 Hz), 7.69 (3H, m), 7.84 (2H, d, J = 8.4 Hz), 7.96 (2H, m), 8.10 (2H, d, J = 8.2 Hz), 8.25 (1H, d, J = 8.8 Hz), 8.51 (1H, d, J = 2.2 Hz), 10.56 (1H, s).

FAB (pos) 452 [M+H] +

20 融点: 225-227 ℃ (結晶化溶媒: 酢酸エチル-ジイソプロピルエーテル) 実施例137

N-[2-[(ジイソプロピルアミノ)メチル]-6-キノリニル]-6-(4-メチルフェニル)ニコチンアミド

N-[2-[(ジイソプロピルアミノ)メチル]-6-キノリニル]-4-(4-メチルフェニル)-1-ピペリジンカルボキサミド

参考例 1 0 で得た N-[2-[(ジイソプロピルアミノ)メチル]-6-キノリニル] アセトアミドを用いて、実施例 5 4 の 2) および実施例 3 8 と同様の操作を順次行うことにより、表題化合物を無色粉末として得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ : 1.02 (12H, d, J = 6.9 Hz), 1.60-1.77 (4H, m), 2.26 (3H, s), 2.85-3.03 (5H, m), 3.82 (2H, s), 4.43 (2H, m), 7.12 (4H, m), 7.62 (1H, d, J = 8.4 Hz), 7.79 (2H, s-like), 8.05 (1H, s), 8.12 (1H, d, J = 8.8 Hz), 8.81 (1H, s).

J = 8.8 Hz, 8.81 (FAB (pos) 459 [M+H] +

15

融点: 184-186 ℃ (結晶化溶媒:酢酸エチル-ジイソプロピルエーテル) 実施例140

4-(4-クロロフェニル)-N-[2-[(ジイソプロピルアミノ)メチル]-6-キノリニル]-1-ピペリジンカルボキサミド

参考例 1 0 で得た N-[2-[(ジイソプロピルアミノ)メチル]-6-キノリニル] アセトアミドを用いて、実施例 5 4 の 2) および実施例 3 8 と同様の操作を順次行うことにより、表題化合物を無色粉末として得た。

20 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆) δ : 1.01 (12H, d, J = 6.3 Hz), 1.59 (2H, m), 1.81 (2H, s), 2.78-3.00 (5H, m), 3.82 (2H, s), 4.32 (2H, m), 7.32 (4H, m), 7.62 (1H, d, J = 8.1 Hz), 7.79 (2H, s-like), 8.05 (1H, s), 8.12 (1H, d, J = 9.0 Hz), 8.81 (1H, s).

末として得た。

¹H-NMR (DMSO- $d_{\rm F}$) δ : 1.73 (4H, m), 2.50 (4H, m), 3.75 (2H, s), 7.47-7.59 (4H, m), 7.77-7.92 (4H, m), 8.20 (3H, m), 8.44 (2H, m), 9.25 (1H, m), 10.63 (1H, s).

5 融点: 212-214 ℃ (結晶化溶媒:酢酸エチル-ジイソプロピルエーテル) 実施例143

6-(4-メトキシフェニル)-N-[6-(1-ピロリジニルメチル)-2-ナフチル]ニコ チンアミド

10 参考例 1 8 で得た 6-(1-ピロリジニルメチル)ナフタレン-2-アミンを用いて、実施例 5 4 の 3) と同様の操作を行うことにより、表題化合物を無色粉末として得た。

'H-NMR (DMSO-d₆) δ : 1.72 (4H, m), 2.50 (4H, m), 3.73 (2H, s), 3.85 (3H, s), 7.09 (2H, d, J = 9.0 Hz), 7.47 (1H, dd, J = 1.5, 8.4 Hz), 7.76-7.91 (4H, m), 8.10 (1H, d, J = 8.4 Hz), 8.18 (2H, d, J = 9.0 Hz), 8.38-8.44 (2H, m), 9.20 (1H, m), 10.59 (1H, s).

融点: 261-263 ℃ (結晶化溶媒:酢酸エチル-ジイソプロピルエーテル) 実施例144

6-(4-フルオロフェニル)-N-[6-(1-ピロリジニルメチル)-2-ナフチル]ニコ 20 チンアミド

参考例 18 で得た 6-(1-ピロリジニルメチル) ナフタレン-2-アミンを用いて、実施例 54 の 3) と同様の操作を行うことにより、表題化合物を無色粉末として得た。

dd, J = 1.8, 8.4 Hz), 7.61 (2H, d, J = 8.4 Hz), 7.76-7.88 (4H, m), 8.23(3H, m), 8.45 (2H, m), 9.24 (1H, d, J = 1.5 Hz), 10.68 (1H, br).

融点: 270-274 ℃ (結晶化溶媒:酢酸エチル-ジイソプロピルエーテル)

製剤例1 5

50 mg (1) 実施例1で得られた化合物 3 4 mg (2) ラクトース 10.6 mg (3) トウモロコシ澱粉 5 mg (4) トウモロコシ澱粉(のり状) 0.4 mg (5) ステアリン酸マグネシウム (6) カルボキシメチルセルロースカルシウム 20 昭

120 mg

常法に従い上記(1)~(6)を混合し、錠剤機を用いて打錠することによ り、錠剤が得られる。

15

20

25

10

参考例1-1 ラット脳由来 cDNA を用いた PCR 法によるラット SLC-1 受容体 cDNA の増幅

ラット脳由来 poly (A) [†]RNA(クローンテック社)を鋳型とし、ランダムプ ライマーを用いて逆転写反応を行なった。逆転写反応は、タカラ RNA PCR ver. 2 キットの試薬を使用した。次にこの逆転写生成物を鋳型として用い、配列番 号:1 および 2 の合成 DNA プライマーを用いて PCR 法による増幅を行なった。 合成 DNA プライマーは受容体蛋白に翻訳される領域の遺伝子が増幅されるよ うに構築したが、その際に遺伝子の5'側に制限酵素 Sal I の認識する塩基配 列が付加され、また 3' 側に制限酵素 Spe I の認識する塩基配列が付加される ように、5'側および3'側にそれぞれの制限酵素の認識配列を付加した。反 応液の組成は、cDNA 鋳型 5 μ 1、合成 DNA プライマー各 0.4 μ M、0.25 mM dNTPs、 pfu (ストラタジーン社) DNA ポリメラーゼ $0.5~\mu$ l および酵素に付属のパッ ファーで、総反応量は 50 μ 1 とした。増幅のためのサイクルはサーマルサイ クラー (パーキンエルマー社)を用い、94℃・60秒の加熱の後、94℃・60秒、

10

20

25

coli のクローンより Plasmid Midi Kit (キアゲン社) を用いてプラスミドを 調製し、制限酵素 Sal I および Spe I で切断してインサート部分を切り出し た。インサート DNA は電気泳動後、アガロースゲルからカミソリで切り出し、 次に細片化、フェノール抽出、フェノール・クロロホルム抽出、エタノール 沈殿を行なって回収した。このインサート DNA を Sal I および Spe I で切断 した動物細胞発現用ベクタープラスミド pAKKO-111H (Hinuma, S. et al. Biochim. Biophys. Acta, Vol. 1219, pp. 251-259 (1994)記載の pAKK01.11H と同一のベクタープラスミド)に加え、T4 ライゲース(宝酒造)を用いてラ イゲーションを行ない、蛋白発現用プラスミド pAKKO- SLC-1 を構築した。

pAKKO-SLC-1 で形質転換した E. coli DH5(トーヨーボー)を培養後、Plasmid Midi Kit(キアゲン社)を用いて pAKKO- SLC-1 のプラスミド DNA を調製した。 これを CellPhect Transfection Kit (アマシャムファルマシアバイオテク社) を用い添付のプロトコルに従って CHO dhfr 細胞に導入した。10 μ g の DNA をリン酸カルシウムとの共沈懸濁液とし、24 時間前に 5 x 105または 1 x 106 個の CHO dhfr 細胞を播種した 10 cm シャーレに添加した。10%ウシ胎児血清 15 を含む MEM α培地で1日間培養した後、継代し、選択培地である10%透析ウ シ胎児血清を含む核酸不含 MEM α培地で培養した。選択培地中で増殖してく る SLC-1 発現 CHO 細胞である形質転換細胞のコロニー56 クローンを選択した。 参考例1-4 全長ラット SLC-1 レセプター蛋白質 mRNA の発現量の高い CHO/ SLC-1 細胞株の選択

参考例1-3で樹立された CHO/ SLC-1 株 56 クローンの全長ラット SLC-1 レセプター蛋白質 mRNA の発現量を Cytostar T Plate (アマシャムファルマシ アバイオテク社)を用い、添付のプロトコルに従って以下のように測定した。 CHO/ SLC-1 株の各クローンを Cytostar T Plate の各 well に 2.5 x 10 個ず つ播種して24時間培養した後、10%ホルマリンによって細胞を固定した。各 well に 0.25% Triton X-100 を添加して細胞の透過性をあげた後、35S ラベル した配列番号:5のriboprobeを加えてハイブリダイズさせた。20 mg/mlの RNaseA を各 well に加えて遊離の riboprobe を消化し、プレートをよく洗浄し た後、ハイブリダイズした riboprobe の放射活性を Topcounter で測定した。

10

15

20

25

()

DH10B/hSLC-1 を得た。個々のクローンをアンピシリンを含む LB 培地で一晩培養し、QIA prep8 mini prep (キアゲン社)を用いてプラスミド DNA を精製した。塩基配列決定のための反応は、DyeDeoxy Terminator Cycle Sequence Kit (パーキンエルマー社)を用いて行ない、蛍光式自動シーケンサーを用いて解読した。その結果、配列番号:8に示す配列が得られた。ここに得られた塩基配列がコードするアミノ酸配列(配列番号:9)は、Lakaye らの報告(Lakaye, B. et al. (1998) Biochem. Biophys. Acta, vol. 1401, pp. 216-220)において、ヒト SLC-1 の配列を含むヒト染色体 DNA 配列(accession number: Z86090)をもとにしてラット SLC-1 から類推された配列として推定されていたヒト SLC-1 アミノ酸配列とは異なっており、推定配列のさらに 69及び 64 アミノ酸上流に開始コドンである ATG が mRNA 上で存在することを示している。この配列をコードする DNA を含むプラスミドによる形質転換体 Escherichia coli DH10B/phSLC1L8をIFOおよびNIBHに寄託した。参考例1-7 ヒト胎児脳由来 cDNA を用いた PCR 法によるヒト SLC-1 cDNA の増幅

ジーントラップ法によりクローニングされたヒト SLC-1 DNA配列を含むプラスミドを鋳型とし、配列番号: 10 および 11 の合成 DNA プライマーと配列番号: 12 および 13 の合成 DNA プライマーを用いて PCR 法による増幅をそれぞれ行なった。前者の増幅DNAをヒト SLC-1(S)と、後者の増幅DNAをヒト SLC-1(L)と命名した。合成 DNA プライマーは受容体蛋白に翻訳される領域の遺伝子が増幅されるように構築したが、その際に遺伝子の 5 '側に制限酵素 Sal I の認識する塩基配列が付加され、また 3 '側に制限酵素 Spe I . の認識する塩基配列が付加されるように、5 '側および 3 '側にそれぞれの制限酵素の認識配列を付加した。ヒト SLC-1(S)増幅の反応液の組成は、ヒトSLC-1 DNA配列を含むプラスミド鋳型 5 μ l、合成 DNA プライマー各 0.4 μ M、0.2 m dNTPs、pfuDNA ポリメラーゼ 0.5 μ l および酵素に付属のバッファーで、総反応量は 50 μ l とした。増幅のためのサイクルはサーマルサイクラー(パーキンエルマー社)を用い、94 \mathbb{C} · 60 秒の加熱の後、94 \mathbb{C} · 60 秒、72 \mathbb{C} · 150 秒のサイクルを 25 回繰り返し、最後に 72 \mathbb{C} · 10 分

20

の合成 DNA プライマーで増幅されるべきDNA配列(配列番号:15)にそ れぞれ一致した。

参考例1-9 ヒト SLC-1 (S) 発現 CHO 細胞およびヒト SLC-1 (L) 発現 CHO 細胞 の作製

参考例1-8で配列が確認されたヒト SLC-1(S)と、ヒト SLC-1(L)が導入さ 5 れたプラスミドによって形質転換された E. coli のクローンより Plasmid Midi Kit(キアゲン社)を用いてプラスミドを調製し、制限酵素 Sal I およ び Spe I で切断してインサート部分を切り出した。インサート DNA は電気泳 動後、アガロースゲルからカミソリで切り出し、次に細片化、フェノール抽

出、フェノール・クロロホルム抽出、エタノール沈殿を行なって回収した。 10 このインサート DNA を Sal I および Spe I で切断した動物細胞発現用ベクタ ープラスミド pAKKO-111H (Hinuma, S. et al. Biochim. Biophys. Acta, Vol. 1219, pp. 251-259 (1994)記載の pAKKO1.11H と同一のペクタープラスミド) に加え、T4 ライゲース(宝酒造)を用いてライゲーションを行ない、蛋白発 現用プラスミド pAKKO-hSLC-1(S)と pAKKO-hSLC-1(L)を構築した。

pAKKO-hSLC-1(S) および pAKKO-hSLC-1(L) で形質転換した E. coli DH5 α(ト ーヨーボー)を培養後、Plasmid Midi Kit(キアゲン社)を用いて pAKKOhSLC-1(S)と pAKKO-hSLC-1(L)のプラスミド DNA を調製した。これを CellPhect Transfection Kit (アマシャムファルマシアバイオテク社) を用い添付のプ ロトコルに従って CHO dhfr 細胞に導入した。10 μ g の DNA をリン酸カルシ ウムとの共沈懸濁液とし、24 時間前に5 x 10⁵または1 x 10⁵個の CHO dhfr⁻ 細胞を播種した 10 cm シャーレに添加した。10% ウシ胎児血清を含む MEM α 培地で1日間培養した後、継代し、選択培地である10%透析ウシ胎児血清を 含む核酸不含 MEM lpha培地で培養した。選択培地中で増殖してくるヒト SLC-

1(S) 遺伝子導入 CHO 細胞である形質転換細胞のコロニー56 クローンおよび、 25 ヒト SLC-1 (L) 遺伝子導入 CHO 細胞である形質転換細胞のコロニー61 クロー ンを選択した。

参考例1-10 ヒト SLC-1(S)およびヒト SLC-1(L) mRNA の発現量の高い遺 伝子導入細胞株の選択

度解凍して用いた。

被験化合物のアンタゴニスト活性の測定は以下の通り実施した。ポリプロピレン製の96 穴プレートに、アッセイバッファーで希釈した SLC-1 発現 CHO細胞膜画分171 μ l を分注した後、DMSO 溶液で希釈した 3x10⁻¹⁰M MCH 2 μ l、種々の濃度に希釈した被験化合物溶液 2 μ l、および[**S] - Guanosine5'-(γ-thio) triphosphate (第一化学薬品 社製) 25 μ l を、それぞれ添加した(細胞膜終濃度:20 μ g/ml、[**S] - Guanosine5'-(γ-thio) triphosphate 終濃度: 0.33nM)。この反応液を25℃で1時間、攪拌しながら反応させた後、グラスフィルター(GF-C)を用いて吸引ろ過し、さらに洗浄液(50nm Tris-HC1 緩衝液pH7.5)300 μ l で3回洗浄した。グラスフィルターに液体シンチレーターを50 ml 添加し、残った放射活性を液体シンチレーションカウンターで測定した。結合阻害率(%)=(化合物と MCH を添加したときの放射活性 - DMSO 溶液を添加したときの放射活性) / (MCH を添加したときの放射活性 - DMSO 溶液を添加したときの放射活性) / (MCH を添加したときの放射活性 - DMSO 溶液を添加したときの放射活性) x 100 として、結合阻害率(%) から化合物の ICso 値を算出した。

結果を以下に示す。

化合物番号	阻害活性 (IC ₅₀ <u>値:nM</u>)
実施例1	5

20

15

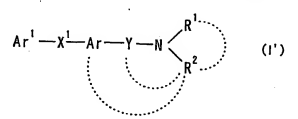
10

産業上の利用可能性

化合物(I)、(I')およびそれらの塩は、優れたMCH受容体拮抗作用を有しており、肥満症などの予防・治療剤として有用である。

15

20



[式中、Ar 1は置換基を有していてもよい環状基を;

 X^1 は CONR 8 、NR 8 CO(R 8 は水素原子、ハロゲン化されていてもよい C $_{1-6}$ アルキル、ハロゲン化されていてもよい C $_{1-6}$ アルキルーカルボニル、ハロゲン化されていてもよい C $_{1-6}$ アルキルスルホニルを示す)、0 CO または 0 CO を; Yは主鎖の原子数 1 ないし 6 のスペーサーを;

Ar は置換基を有していてもよい縮合多環式芳香環を;

R¹およびR²は同一または異なって水素原子または置換基を有していてもよい炭化水素基を示すか、R¹とR²とは隣接する窒素原子ともに置換基を有していてもよい含窒素複素環を形成してもよく、R²は隣接する窒素原子およびYとともに置換基を有していてもよい含窒素複素環を形成していてもよく、R²は隣接する窒素原子、YおよびArとともに置換基を有していてもよい含窒素縮合環を形成していてもよい。ただし、X¹が CONR (Rは水素原子またはC¹-6アルキルを示す)であるとき、Arはハロゲン、ヒドロキシ、C¹-6アルキルまたはC¹-6アルコキシをそれぞれ1または2個有していてもよいインドールまたはベンズオキサゾールでなく; X¹が CONH であるとき、Ar はアルキル、アルコキシおよびハロゲンから選ばれる置換基を有していてもよい4ーメチルー2ーキノロンでないか、または2ーベンゾイルアミノーキナゾリンでなく; X¹が COO であるとき、Ar は置換基を有していてもよい芳香族基でない。]で表される化合物またはその塩。

6. X^1 が CONR 8 または NR 8 CO(R 8 は水素原子、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキル、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキルーカルボニル、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキルスルホニルを示す)であり、 R^1 および R^2 が同一または異なって水素原子または置換基を有していてもよい

25 炭化水素基を示すか、 R^1 と R^2 とが隣接する窒素原子ともに置換基を有していてもよい合窒素複素環を形成するか、 R^2 が隣接する窒素原子およびYとと

ないし3個からなる2価基である請求項5記載の化合物。

- 17. Yが C₁₋₃アルキレンである請求項 5 記載の化合物。
- 18. R¹と R²とが隣接する窒素原子ともに置換基を有していてもよい含窒素複素環を形成する請求項5記載の化合物。
- 5 19. 含窒素複素環がモルホリン、ピペリジン、ピペラジン、ピロリジン、1,3-チアゾリジン、IH-イミダゾール、4,5-ジヒドロ-IH-イミダゾール、2,3-ジヒドロインドール、1,2,3,4-テトラヒドロキノリンまたは1,2,3,4-テトラヒドロイソキノリンである請求項18記載の化合物。
 - 20. 請求項5記載の化合物またはその塩を含有してなる医薬組成物。
- 10 21. 請求項5記載の化合物のプロドラッグ。 22.4'-クロロ-N-[6-[(N, N-ジメチルアミノ)メチル]-2-ナフチル][1,1'-ピフェニル]-4-カルボキサミド; 4'-クロロ-N-[6-(1-ピロリジニルメチル)-2-ナフチル][1,1'-ビフェニル]-
- 4-カルボキサミド; 15 4'-フルオロ-N-[2-(1-ピロリジニルメチル)-6-キノリニル][1,1'-ビフェニル]-4-カルボキサミド;
 - 4'-フルオロ-N-[2-(1-ピペリシニルメチル)-6-キノリニル][1,1'-ピフェニル]-4-カルボキサミド;
 - 4'-クロロ-N-[2-[(2-メチル-4,5-ジヒドロ-IH-イミダゾール-1-イル)メチル]-6-キノリニル][1,1'-ピフェニル]-4-カルボキサミド;
- - 4-(4-クロロフェニル)-N-[2-(1-ピロリジニルメチル)-6-キノリニル]-1-ピペリジンカルボキサミド;
- 25 N-[2-(1-ピロリジニルメチル)-6-キノリニル][1,1'-ピフェニル]-4-カルボ キサミド;
 - 6-(4-メチルフェニル)-N-[2-(1-ピロリジニルメチル)-6-キノリニル]ニコチンアミド;
 - 4-(4-メトキシフェニル)-N-[6-(1-ピロリジニルメチル)-2-ナフチル]-1-ピ

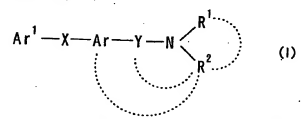
10

[式中、Ar ¹は置換基を有していてもよい環状基を;

XおよびYは同一または異なって主鎖の原子数1ないし6のスペーサーを; Ar は置換基を有していてもよい縮合多環式芳香環を;

R¹およびR²は同一または異なって水素原子または置換基を有していてもよい炭化水素基を示すか、R¹とR²とは隣接する窒素原子ともに置換基を有していてもよい含窒素複素環を形成してもよく、R²は隣接する窒素原子およびYとともに置換基を有していてもよい含窒素複素環を形成していてもよく、R²は隣接する窒素原子、YおよびArとともに置換基を有していてもよい含窒素縮合環を形成していてもよい]で表される化合物またはその塩の有効量を哺乳動物に投与することを特徴とする、該哺乳動物におけるメラニン凝集ホルモンに起因する疾患の予防または治療方法。

27. 式



[式中、Ar 1は置換基を有していてもよい環状基を;

- 15 XおよびYは同一または異なって主鎖の原子数1ないし6のスペーサーを; Ar は置換基を有していてもよい縮合多環式芳香環を;
 - R ¹および R ²は同一または異なって水素原子または置換基を有していてもよい炭化水素基を示すか、R ¹と R ²とは隣接する窒素原子ともに置換基を有していてもよい含窒素複素環を形成してもよく、R ²は隣接する窒素原子および
- 20 Yとともに置換基を有していてもよい含窒素複素環を形成していてもよく、R ²は隣接する窒素原子、YおよびArとともに置換基を有していてもよい含窒素縮合環を形成していてもよい]で表される化合物またはその塩の有効量を哺乳動物に投与することを特徴とする、該哺乳動物における肥満症の予防または治療方法。
- 25 28. メラニン凝集ホルモンに起因する疾患の予防・治療剤を製造するための、式

1/11

SEQUENCE LISTING

<110> Takeda Chemical Industries, Ltd.

<120> Melanin Concentrating Hormone Antagonist

<130> 2723WOOP

<150> JP 2000-134295

<151> 2000-04-28

<150> JP 2000-384897

<151> 2000-12-13

<160> 16

<210>1

<211> 32

<212> DNA

<213 Artificial Sequence

<220>

<223> '

<400> 1

gtcgacatgg atctgcaaac ctcgttgctg tg 32

<210> 2

<211> 32

. <212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223>

<400> 2

actaglicas giscottigo titolistoct ct 32

<210> 3

<211> 353

<212> PRT

<213> Rat

	_

3 /11	
Thr Ala Ala Tyr Val Lys Ile Leu Gln Arg Met Thr Ser Ser Val Ala	
225 230 235 240	
Pro Ala Ser Gln Arg Ser Ile Arg Leu Arg Thr Lys Arg Val Thr Arg	
245 250 255	
Thr Ala Ile Ala Ile Cys Leu Val Phe Phe Val Cys Trp Ala Pro Tyr	
260 905	
Tyr Val Leu Gin Leu Thr Gin Leu Ser Ile Ser Arg Pro Thr Leu Thr	
275	
Phe Val Tyr Leu Tyr Asn Ala Ala Ile Ser Leu Gly Tyr Ala Asn Ser	
. 290	
200 300	
Cys Leu Asn Pro Phe Val Tyr Ile Val Leu Cys Glu Thr Phe Arg Lys 305 310 315	
315 320	
Arg Leu Val Leu Ser Val Lys Pro Ala Ala Gln Gly Gln Leu Arg Thr	
335	
Val Ser Asn Ala Gln Thr Ala Asp Glu Glu Arg Thr Glu Ser Lys Gly	
340 345 350 Thr	
<210> 4	
<211> 1074	
<212> DNA	
⟨213⟩ Rat	
<400> 4	
gtcgacatgg atctgcaaac ctcgttgctg tccactggcc ccaatgccag caacatctcc	60
gatggccagg ataatctcac attgccgggg tcacctcctc gcacagggag tgtctcctac 12	20
atcaacatca ttatgccttc cgtgtttggt accatctgtc tcctgggcat cgtgggaaac 18	30
iccacggica icitigcigi ggigaagaag tccaagciac aciggigcag caacgicccc 24	
gacatettea teateaacet etetgtggtg gatetgetet teetgetggg catgeettie 30	
atgatecace ageteatggg gaacggegte tggcactttg gggaaaccat gtgcaccete 36	
atcacageca tggacgecaa cagteagtic actageaect acateetgae tgecatgace 42	

<2	1	0>	7

⟨211⟩ 18

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220> .

<223>

<400> 7

cctggtgatc tgcctcct 18

<210> 8

<211> 1275

<212> DNA

<213> Human

<400> 8

taggtgatgt cagtgggagc catgaagaag ggagtgggga gggcagttgg gcttggaggc 60 ggcagcggct gccaggctac ggaggaagac ccccttccca actgcggggc ttgcgctccg ggacaaggtg gcaggcgctg gaggctgccg cagcctgcgt gggtggaggg gagctcagct cggttgtggg agcaggcgac cggcactggc tggatggacc tggaagcctc gctgctgccc actggtccca acgccagcaa cacctctgat ggccccgata acctcacttc ggcaggatca cciccicgca cggggagcai cicciacaic aacaicaica igcciicggi giicggcacc 360 atetgectee tgggcateat egggaactee aeggteatet tegeggtegt gaagaagtee aagcigcact ggigcaacaa cgiccccgac aicticaica tcaaccictc ggiagtagat 480 ctcctcttic tcctgggcat gcccttcatg atccaccage tcatgggcaa tggggtgtgg 540 cactitiggg agaccatgig cacceteate acggecatgg atgccaatag teagtteace 600 agcacctaca tectgacege catggecatt gaccgetace tggecactgt ceaccecate 660 icticcacga agitccggaa gcccictgtg gccaccctgg tgatctgcct cctgtgggcc 720 ciciccitca icagcaicae eccigigigg cigiaigeca gaeteatece ciicceagga 780 ggtgcagtgg gctgcggcat acgcctgccc aacccagaca ctgacctcta ctggttcacc cigiaccagi titiccigge citigecetg celitigigg teateacage egeatacgig aggaicetge agegeaigae giceteagig geceegeet eccagegeag cateeggeig 960

1/11
Asn Val Pro Asp Ile Phe Ile Ile Asn Leu Ser Val Val Asp Leu Leu
145 150 155 160
Phe Leu Leu Gly MeT Pro Phe MeT Ile His Gln Leu MeT Gly Asn Gly
. 165 170 175
Val Trp His Phe Gly Glu Thr MeT Cys Thr Leu Ile Thr Ala MeT Asp
180
Ala Asn Ser Gln Phe Thr Ser Thr Tyr Ile Leu Thr Ala MeT Ala Ile
195
205
Asp Arg Tyr Leu Ala Thr Val His Pro Ile Ser Ser Thr Lys Phe Arg
220
Lys Pro Ser Val Ala Thr Leu Val Ile Cys Leu Leu Trp Ala Leu Ser
235 240
Phe Ile Ser Ile Thr Pro Val Trp Leu Tyr Ala Arg Leu Ile Pro Phe
245 250 255
Pro Gly Gly Ala Val Gly Cys Gly Ile Arg Leu Pro Asn Pro Asp Thr
260 265 270
Asp Leu Tyr Trp Phe Thr Leu Tyr Gln Phe Phe Leu Ala Phe Ala Leu
275 280 285
Pro Phe Val Val Ile Thr Ala Ala Tyr Val Arg Ile Leu Gln Arg MeT
290 295 300
Thr Ser Ser Val Ala Pro Ala Ser Gln Arg Ser Ile Arg Leu Arg Thr
305 310 315 320
Lys Arg Val Thr Arg Thr Ala Ile Ala Ile Cys Leu Val Phe Phe Val
325 330 335
Cys Trp Ala Pro Tyr Tyr Val Leu Gln Leu Thr Gln Leu Ser Ile Ser
340
Arg Pro Thr Leu Thr Phe Val Tyr Leu Tyr Asn Ala Ala Ile Ser Leu
355
365
Gly Tyr Ala Asn Ser Cys Leu Asn Pro Phe Val Tyr Ile Val Leu Cys

,	9 /11	
⟨400⟩ 12		
agicgacatg icagigggag ccaigaagaa	ggg 3	3
⟨210⟩ 13		
⟨211⟩ 33		
<212> DNA		
<213> Artificial Sequence		
⟨220⟩	4	
⟨223⟩		
⟨400⟩ 13		
aactagtica ggigccitig citicigicc	tct	33
⟨210⟩ 14		
<211> 1074		
<212> DNA		
<213> Human		
⟨400⟩ 14 .		ato ccasi
gtcgacatgg acctggaagc ctcgctgctg	cccacig	Sto coast

cgccag caacaccict 60 gatggccccg ataacctcac ttcggcagga tcacctcctc gcacggggag catctcctac 120 atcaacatca tcatgccttc ggtgttcggc accatctgcc tcctgggcat catcgggaac 180 tccacggtca tcttcgcggt cgtgaagaag tccaagctgc actggtgcaa caacgtcccc gacatetica teateaacet eteggtagta gateteetet tieleetggg catgecette 300 atgatecace ageteatggg caatggggtg tggcactttg gggagaceat gtgcaccete 360 atcacggcca tggatgccaa tagtcagttc accagcacct acatcctgac cgccatggcc 420 attgaccgct acctggccac tgtccacccc atctcttcca cgaagttccg gaagccctct 480 giggccacce tggigatetg ceteetgigg geceteteet teateageat caeceetgig 540 tggctgtatg ccagactcat ccccttccca ggaggtgcag tgggctgcgg catacgcctg 600 cccaacccag acactgacct ctactggttc accctgtacc agtitttcct ggcctttgcc 660 cigcettitg tggicateae ageegeatae gtgaggatee tgeagegeat gaegteetea 720 giggcccccg ccicccagcg cagcaiccgg cigcggacaa agagggigac ccgcacagcc 780 ategecatet gietggtett ettigigige tgggeaceet actatgtget acagetgace 840

11/11

agcccagggg	g cagcttcgcg	g cigicagcaa	i cgctcagacg	gctgacgagg	agaggacaga	1260
aagcaaaggo	accigaacia	gtt				1283
<210> 16					•	
<211> 420						
<212> RNA						
<213> Huma	n					
<400> 16						
casaagcugg	agcuccaccg	cgguggcggc	cgcucuagcc	cacuaguuca	ggugccuuug	60
		agccgucuga				120
•	•	gaccaagcgu				180
acaaaggggu	ugaggcagcu	guuggcauag	cccaagcuga	uggccgcauu	guauaaguag	240
		gcugauggac				300
gcccagcaca	caaagaagac	cagacagaug	gcgauggcug	ugcgggucac	ccucuuuguc	360
cgcagccgga	ugcugcgcug	ggaggcgggg	gecaeligagg	200110211000	011000000000	400

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.
PCT/JP01/03614

tegory*	tion). DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No
P, A	WO 00/40725 A1 (Takeda Chemical Industries, Ltd.), 13 July, 2000 (13.07.00), & JP 2001-141728 A	1-4,5-23,24, 25,28,29
	•	
١.		
	·	

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP01/03614

Continuation of Box No. II of continuation of first sheet (1)

The inventions of claims 1 to 4, 24, 25, 28, and 29 relate to melanin concentrating hormone (MCH) antagonists containing as the active ingredient compounds represented by the general formula (I) in claims 1, 28, and 29 and preventive and therapeutic drugs for MCH-related diseases such as obesity.

The inventions of claims 5 to 23 relate to compounds represented by the general formula (I') in claim 5, processes for the preparation of the compounds, and drugs for nonspecified uses containing the compounds.

In terms of chemical substance, the compounds of the general formula (I') are included among those represented by the general formula (I) in claim 1. Further, the results of prior art search reveal that two inventive concepts, i.e., "use of novel compounds as drugs" and "novel use of publicly known compounds as drugs" intermingle in claims 1 to 4, 24, 25, 28, and 29. Such being the case, a group of inventions of claims 1-4, 24, 25, 28 and 29 and a group of inventions of claims 5 to 23 are not considered as relating to a group of inventions so linked as to form a single general inventive concept.

Form PCT/ISA/210 (extra sheet) (July 1992)

国際出願番号 PCT/JP01/03614

Г						
-	C (統き). 引用文献の					
-	カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	請求の範囲の番号			
	P., A	WO 01/21577 A2 (TAKEDA CHEMICAL INDUSTRIES, LTD.) 29.3月.2001(29.03.01) (ファミリーなし)	1-4, 5-23, 24, 25, 28, 29			
	P, A	WO 00/31021 A1(TAKEDA CHEMICAL INDUSTRIES, LTD.) 2.6月.2000(02.06.00) & JP 2000-212076 A	1-4, 5-23, 24, 25, 28, 29			
•	P, A	WO 00/40725 A1(TAKEDA CHEMICAL INDUSTRIES, LTD.) 13.7月.2000(13.07.00) & JP 2001-141728 A	1-4, 5-23, 24, 25, 28, 29			
	T					
		·				
		·				
•						
		·	}			
		·				
			•			
			l'			
		• 14:				
	}	;				
	['					

(第Ⅱ欄の続き)

請求の範囲1乃至4、24、25、28及び29記載の発明は、その請求の範囲1、28 又は29における式(I)で表される化合物を有効成分とするメラニン凝集ホルモン(MCH) 拮抗剤及び該MCHに起因する肥満症等の疾患の予防・治療剤に係るものである。 請求の範囲5万至23記載の発明は、その詩求の発明を17分は47寸(I)、でまたとる。

請求の範囲5万至23記載の発明は、その請求の範囲5における式(I')で表される化合物、該化合物の製造法及び該化合物を含有してなる用途非特定の医薬に係るものである。

上記式(I')で表される化合物は、化合物としては、請求の範囲1における式(I)で表される化合物に包含されるものと解される。そして、先行技術調査の結果からするに、請求の範囲1乃至4、24、25、28及び29の記載によれば、そこには、「新規化合物の医薬用途発明」と「公知化合物の新規医薬用途発明」という2つの発明概念が混在しているものと認められ、その結果、請求の範囲1乃至4、24、25、28及び29記載の発明と、請求の範囲5乃至23記載の発明は、単一の一般的発明概念を形成するように連関している一群の発明には当たらないこととなる。